(12) DEMANDE INTERNATIONALE PUBLIÉE EN VERTU DU TRAITÉ DE COOPÉRATION EN MATIÈRE DE BREVETS (PCT)

(19) Organisation Mondiale de la Propriété Intellectuelle

Bureau international





(43) Date de la publication internationale 25 janvier 2001 (25.01.2001)

PCT

(10) Numéro de publication internationale WO 01/05422 A2

(51) Classification internationale des brevets7: A61K 38/17

(21) Numéro de la demande internationale:

PCT/FR00/02057

(22) Date de dépôt international: 17 juillet 2000 (17.07.2000)

(25) Langue de dépôt:

franca

(26) Langue de publication:

français

(30) Données relatives à la priorité: 99/09372 15 juillet 1999 (15.07.1999) FF

(71) Déposant (pour tous les États désignés sauf US): BIOMERIEUX STELHYS [FR/FR]; Chemin de L'Orme, F-69280 Marcy L'Etoile (FR).

(72) Inventeurs; et

(75) Inventeurs/Déposants (pour US seulement): ROECK-LIN, Dominique [FR/FR]; 14 Rue de la Paix, F-67500 Niederschaeffolsheim (FR). KOLBE, Hanno [FR/FR]; 6 Rue des Tuiliers, F-67204 Achenheim (FR). CHARLES, Marie-Hélène [FR/FR]; 3 Allée de la Lamperte, F-69420 Condrieu (FR). MALCUS, Carine [FR/FR]; 9 Rue des Ronzières, F-69530 Brignais (FR). SANTORO, Lyse [FR/FR]; 47 Avenue Bergeron, F-69260 Charbonnières les Bains (FR). PERRON, Hervé [FR/FR]; 15 Rue de Boyer, F-69005 Lyon (FR).

(74) Mandataire: DIDIER, Mireille; Cabinet Germain et Maureau, Boîte Postale 6153, F-69466 Lyon Cedex 06 (FR).

- (81) États désignés (national): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZA, ZW.
- (84) États désignés (régional): brevet ARIPO (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZW), brevet eurasien (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), brevet européen (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU,

[Suite sur la page suivante]

(54) Title: USE OF A POLYPEPTIDE FOR DETECTING, PREVENTING OR TREATING A PATHOLOGICAL CONDITION ASSOCIATED WITH A DEGENERATIVE, NEUROLOGICAL OR AUTOIMMUNE DISEASE

(54) Titre: UTILISATION D'UN POLYPEPTIQUE POUR DETECTER, PREVENIR OU TRAITER UN ETAT PATHOLOGIQUE ASSOCIE A UNE MALADIE DEGENERATIVE, NEUROLOGIQUE AUTOIMMUNE

(57) Abstract: The invention concerns the use of at least one polypeptide comprising a protein fragment to obtain a diagnostic, prognostic, prophylactic or therapeutic composition for detecting, preventing or treating a pathological condition associated with a degenerative and/or neurological and/or autoimmune disease, said protein being selected among the proteins whereof the peptide sequence in native state corresponds to SEQ ID No 1, SEQ ID No 2, SEQ ID No 3, SEQ ID No 4, SEQ ID No 5, SEQ ID No 6, SEQ ID No 7, SEQ ID No 8, SEQ ID No 9, SEQ ID No 10, SEQ ID No 11, SEQ ID No 12, SEQ ID No 13, SEQ ID No 14, SEQ ID No 15, SEQ ID No 16, SEQ ID No 17, SEQ ID No 18, SEQ ID No 19, SEQ ID No 20, SEQ ID No 21, SEQ ID No 22, SEQ ID No 23, SEQ ID No 24, SEQ ID No 25, SEQ ID No 26, SEQ ID No 27, SEQ ID No 28 and SEQ ID No 29, and the peptide sequences having at least 70 % identity, preferably at least 80 % identity and advantageously at least 98 % identity with any one of the peptide sequences SEQ ID No 1 to SEQ ID No 8 and SEQ ID No 10 to SEQ ID No 29, and the peptide sequences or fragments of said sequences belonging to a common family of proteins selected among perlecan, the precursor of the retinol-binding plasmatic protein, of the precursor of the activator of GM2 ganglioside, of calgranulin B and of saponin B.

(57) Abrégé: Utilisation d'au moins un polypeptide comprenant au moins un fragment d'une protéine pour obtenir une composition diagnostique, pronostique, prophylactique ou thérapeutique destinée à détecter, prévenir ou traiter un état pathologique associé à une maladie dégénérative et/ou neurologique et/ou auto-immune, ladite protéine étant choisie parmi les protéines dont la séquence peptidique à l'état natif correspond à SEQ ID N° 1, SEQ ID N° 2, SEQ ID N° 3, SEQ ID N° 4, SEQ ID N° 5, SEQ ID N° 6, SEQ ID N° 7, SEQ ID N° 8, SEQ ID N° 10, SEQ ID N° 11, SEQ ID N° 12, SEQ ID N° 13, SEQ ID N° 14, SEQ ID N° 15, SEQ ID N° 16, SEQ ID N° 17, SEQ ID N° 18, SEQ ID N° 19, SEQ ID N° 20, SEQ ID N° 21, SEQ ID N° 22, SEQ ID N° 23, SEQ ID N° 24, SEQ ID N° 25, SEQ ID N° 26, SEQ ID N° 27, SEQ ID N° 28 et SEQ ID N° 29, et les séquences peptidiques qui présentent au moins 70 % d'identité, de préférence au moins 80 % d'identité et avantageusement au moins 98 % d'identité avec l'une quelconque des séquences peptidiques SEQ ID N° 1 à SEQ ID N° 8 et SEQ ID N° 10 à SEQ ID N° 29, et les séquences peptidiques ou les fragments desdites séquences appartenant à une même famille de protéines choisies parmi le perlecan, le précurseur de la protéine plasmatique de liaison au rétinol, du précurseur de l'activateur du ganglioside GM2, de la calgranuline B et de la saposine B.

BEST AVAILABLE COPY

VO 01/05422 A



MC, NL, PT, SE), brevet OAPI (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

En ce qui concerne les codes à deux lettres et autres abréviations, se référer aux "Notes explicatives relatives aux codes et

Publiée:

 Sans rapport de recherche internationale, sera republiée dès réception de ce rapport. En ce qui concerne les codes à deux lettres et autres abréviations, se réserer aux "Notes explicatives relatives aux codes et abréviations" figurant au début de chaque numéro ordinaire de la Gazette du PCT. WO 01/05422 PCT/FR00/02057

UTILISATION DUN POLYPEPTIDE POUR DETECTER, PREVENIR OU TRAITER UN ETAT PATHOLOGIQUE ASSOCIE A UNE MALADIE DEGENERATIVE, NEUROLOGIQUE AUTOIMMUNE

La présente invention concerne notamment l'utilisation d'au moins un polypeptide, pour obtenir une composition diagnostique, pronostique, prophylactique ou thérapeutique destinée à détecter, prévenir ou traiter un état pathologique associé à une maladie dégénérative et/ou auto-immune et/ou neurologique.

5

10

20

25

30

Selon l'invention, on entend par maladie dégénérative, une maladie dans laquelle un processus de mort cellulaire ou de destruction cellulaire est associé à des troubles physiologiques et/ou cliniques. La maladie d'Alzheimer, la sclérose latérale amyotrophique, la maladie de Parkinson sont classées parmi les maladies neurodégénératives. On entend par maladie auto-immune, une hyperréactivité du système immunitaire vis à vis d'un ou de plusieurs auto-antigène(s). La sclérose en plaques (SEP), la polyarthrite rhumatoïde (PR) et le lupus érythémateux sont classés dans les maladies auto-immunes.

La sclérose en plaques est une maladie chronique du système nerveux central de l'homme, évoluant par succession de phases de rémission et de poussée ou selon une progression régulière, dont la caractéristique anatomopathologique consiste en la formation de zones de démyélinisation bien délimitées dans la substance blanche du cerveau et de la moelle épinière.

Au niveau histologique, ces zones présentent au stade précoce du processus lésionnel, une dégradation de la myéline péri-axonale associée à une atteinte des cellules gliales responsable de cette démyélinisation. Une activation macrophagique inflammatoire impliquant les cellules microgliales (macrophages tissulaires résidants du système nerveux central), ainsi que, probablement, des macrophages provenant de monocytes sanguins infiltrés, est associée à ce processus de démyélinisation et contribue à la destruction des feuillets myélinisés. Au centre de la zone démyélinisée, une déplétion relative en cellules gliales est retrouvée alors qu'une prolifération d'astrocytes se développe à la périphérie et peut envahir la plaque démyélinisée pour générer une plaque fibreuse ou gliotique. Ces structures sclérotiques sont à l'origine du nom donné à la maladie.

Une autre caractéristique de ces plaques est leur association quasi systématique avec un élément vasculaire autour duquel elles se développent.

Au niveau histologique, on observe une altération fréquente de la barrière hémato-encéphalique (BHE) constituée par l'endothélium capillaire. Un des éléments déterminants dans le maintien de la BHE est constitué par la présence sous-jacente d'extensions cytoplasmiques des astrocytes, appelées pieds astrocytaires. Vraisemblablement, les pieds astrocytaires induisent la formation ou permettent le maintien de structures de jonction étanches qui assurent la cohésion de la barrière endothéliale capillaire concrétisant la BHE. Or, différents modèles pathologiques font état de l'altération de la BHE et d'une déplétion des pieds astrocytaires.

5

10

-15

20

25

30

Par ailleurs, dans le processus lésionnel de la SEP, l'altération de la BHE contribue à amplifier la réponse inflammatoire associée, par l'afflux de cellules lymphoïdes provenant de la circulation sanguine. La contribution de l'inflammation associée aux cellules immunitaires est importante dans la SEP et participe au processus lésionnel.

L'étiologie de la SEP est source d'un débat d'actualité car la maladie pourrait avoir des origines diverses. Des hypothèses ont été émises sur une origine bactérienne et/ou virale. Par ailleurs, comme décrit dans la demande de brevet WO 95/21859, H. Perron et al. ont été conduits à rechercher un ou des agents effecteurs du processus pathogénique aboutissant à la formation typique de plaques de démyélinisation et à une gliose astrocytaire. Dans le cadre de cette étude, ils ont mis en évidence la présence dans le liquide céphalo-rachidien (LCR) et le sérum de patients SEP d'au moins un facteur qui présente une activité toxique vis à vis des cellules astrocytaires et oligodendrocytaires humaines ou animales. Cette activité toxique se caractérise par une désorganisation cytomorphologique du réseau de filaments intermédiaires et/ou une dégradation des protéines desdits filaments et/ou une mort cellulaires par apoptose des cellules gliales. Ils ont établi une corrélation significative entre la détection in vitro de cette activité toxique dans des échantillons de LCR et de sérum de patients SEP et la sclérose en plaques par un dosage colorimétrique quantitatif au bromure de méthyltétrazolium (MTT) des cellules vivantes, comme décrit dans la demande de brevet WO 95/21859. Par ailleurs, C. Malcus-Vocanson et al. ont montré que l'urine est un fluide biologique très favorable pour la détection de

WO 01/05422 3 PCT/FR00/02057

l'activité de ce facteur toxique et développé un procédé utilisant la cytométrie de flux pour détecter et/ou quantifier les cellules gliales adhérentes mortes par apoptose. Toutes les informations concernant ce procédé sont décrites dans la demande de brevet WO 98/11439, dont le contenu est incorporé à titre de référence.

5

10

15

20

25

30

Des essais ont été réalisés à partir d'une fraction protéique de LCR et d'urine de patients SEP pour tenter d'identifier ce facteur toxique. Le contenu protéique de chaque fraction a été séparé sur gel SDS-PAGE 12 % et observé après coloration du gel à l'argent. Parmi les protéines observées, une fraction protéique centrée sur un poids moléculaire apparent d'environ 21 kD a été trouvée minoritairement associée à l'activité toxique détectée *in vitro* et une fraction centrée sur un poids moléculaire apparent d'environ 17 kD a été trouvée majoritairement associée à cette activité toxique.

Une injection de la fraction provenant de LCR de patients SEP dans le cerveau de rat Lewis et une observation histologique post-mortem de coupes de cerveau des rats a permis d'observer, trois mois après l'injection, une apoptose de la population astrocytaire et la formation de plaques de démyélinisation. Toutes les informations sont contenues dans la demande de brevet WO 97/33466, dont le contenu est incorporé à titre de référence. Ces observations sont conformes à celles qui ont pu être faites sur des coupes de cerveau de patients atteints de SEP, après biopsie (N. Benjelloun et al. Cell. Mol. Biol., 1998, 44 (4), 579-583).

Les présents inventeurs ont maintenant identifié et analysé les protéines associées à cette activité toxique vis à vis des cellules gliales dans des échantillons biologiques de patients SEP, en particulier dans l'urine, le liquide céphalo-rachidien et le sérum.

Après purification des protéines et séparation sur gel SDS-TRICINE, les inventeurs ont mis en évidence la présence de quatre bandes d'intérêt de différents poids moléculaires apparents, respectivement de 8, 14, 18 et 20 kD correspondant à au moins cinq familles de protéines différentes. Les protéines de ces familles ont ensuite été analysées par spectrométrie de masse et/ou séquençage et recherche d'homologie dans les banques de données (NCBI http://www.ncbi.nlm.nih.gov, Basic Blast Search, Protein Blastp, les séquences protéiques sont entrées en format FASTA dans la base de données nr, l'algorithme utilisé est Matrix BLOSUM62, l'identité dénommée

"Identities" correspond au nombre d'acides aminés identiques donné en pourcentage et la positivité "Positives" correspond aux acides aminés présentant une équivalence biologique selon les paramètres susmentionnés du logiciel donnés en pourcentage). Ces protéines appartiennent aux familles des protéines du Perlecan, du précurseur de la protéine plasmatique de liaison au rétinol, du précurseur de l'activateur du ganglioside GM2, de la calgranuline et de la saposine B. Plus précisément, les protéines sont (i) pour la bande de 20 kD le fragment C-terminal du Perlecan qui commence à l'acide aminé 3464 et se termine à l'acide aminé 3707 (Murdoch AD et al. J Biol Chem, 1992, April 25 ;267 (12) :8544-47), et référencé dans l'identificateur de séquences SEQ ID N° 2 (la protéine entière Perlecan étant référencée en SEQ ID N°1), (ii) pour la bande de 20 kD le précurseur de la protéine plasmatique de liaison au rétinol (Monaco HL et al., Science, 1995, 268 (5213):1039-1041) dont la séquence est donnée en SEQ ID Nº 4, (iii) pour la bande de 18 kD le précurseur de l'activateur du ganglioside GM2 (Furst W et al., Euro J Biochem, 1990, Sep 24; 193(3):709-14) identifié en SEQ ID Nº 8, (iv) pour la bande de 14 kD la calgranuline B (Lagasse E et al., Mol Cell Biol, 1988, Jun;8(6):2402-10) identifiée en SEQ ID N° 17 et (v) pour la bande de 8 kD la saposine B (Kleinschmidt T et al., Biol Chem Hoppe Seyler, 1988, Dec; 369(12):1361-5) représentée en SEQ ID N° 24. Ils ont par ailleurs mis également en évidence la présence de séquences variantes auxdites séquences de référence, en particulier pour la bande de 18 kD une séquence variante du précurseur de l'activateur du ganglioside GM2 référencée SEQ ID N° 9. Ces séquences protéiques variantes sont le produit de mutations au niveau des gènes codant pour lesdites protéines ou sont le résultats de phénomènes d'épissage. Il est à noter par exemple que la calprotectine est un variant de la calgranuline B.

5

10

15

20

25

30

Le fragment C-terminal de la protéine Perlecan (SEQ ID N° 2) est codée par exemple par la séquence nucléotidique ADN SEQ ID N° 69, en tenant compte du code génétique. La protéine précurseur de la protéine plasmatique de liaison au rétinol (SEQ ID N° 4) est codée par exemple par la séquence nucléotidique ADN SEQ ID N° 70, en tenant compte du code génétique. La protéine activatrice du GM2 (SEQ ID N° 8) est codée par exemple par la séquence nucléotidique ADN SEQ ID N° 31, en tenant compte du code génétique. Les peptides FSWDNCFEGK DPAVIR et YSLPKSEFAV PDLELP issus du polypeptide muté activateur du GM2 (SEQ ID N°9) sont codés par les

WO 01/05422 5 PCT/FR00/02057

séquences nucléotidiques ADN SEQ ID N° 66 et SEQ ID N° 67 respectivement, en tenant compte du code génétique. La protéine calgranuline B (SEQ ID N° 17) est codée par exemple par la séquence nucléotidique ADN SEQ ID N° 42, en tenant compte du code génétique. La protéine saposine B (SEQ ID N° 24) est codée par exemple par la séquence nucléotidique ADN SEQ ID N° 53, en tenant compte du code génétique.

Par famille de protéines on entend l'ensemble des protéines codées à partir d'un même gène d'ADN et qui résultent d'un multi-épissage différentiel du gène et/ou d'un cadre de lecture différent. Le gène ADN est transcrit avec des phénomènes d'épissage alternatif ce qui conduit à la traduction de différentes séquences primaires de protéines. Toutes ces protéines appartiennent à une même famille protéique. On inclut également dans le terme "famille protéique", les protéines qui présentent au moins 70% d'identité, de préférence au moins 80 % d'identité et avantageusement au moins 98 % d'identité avec une séquence protéique de référence de la famille.

10

15

20

25

30

On entend par multi-épissage, un épissage intervenant au moins une fois dans la région nucléotidique d'intérêt.

Par exemple, par famille de protéine précurseur de la protéine plasmatique de liaison au rétinol, on désigne la famille de protéines comprenant *au moins* les protéines ou fragment de protéines de séquence SEQ ID N° 4, SEQ IDN° 5, SEQ ID N° 6, SEQ ID N° 7, et les protéines codées par le gène correspondant selon différents cadres de lecture.

Par exemple, par famille de protéine activatrice du GM2, on désigne la famille de protéines comprenant *au moins* les protéines ou fragments de protéines de séquence SEQ ID N° 8, SEQ ID N° 9, SEQ ID N° 10, SEQ ID N° 11, SEQ ID N° 12, SEQ ID N° 13, SEQ ID N° 14, SEQ ID N° 15, SEQ ID N° 16, et les protéines codées par le gène correspondant selon différents cadres de lecture, qui résultent d'un multi-épissage différentiel du gène et/ou d'un cadre de lecture différent.

Par exemple, par famille de protéine calgranuline B, on désigne la famille de protéines comprenant *au moins* les protéines ou fragments de protéines de séquence SEQ ID N° 17, SEQ ID N° 18, SEQ ID N° 19, SEQ ID N° 20, SEQ ID N° 21, SEQ ID N° 22, SEQ ID N° 23, et les protéines codées par le gène correspondant selon différents cadres de lecture, qui résultent d'un multi-épissage différentiel du gène et/ou d'un cadre de lecture différent. Les protéines MRP14 (SEQ ID N° 17) et MRP8 (SEQ ID N°

18) ont une séquence protéique différente tout en étant codées par un même gène ; elles appartiennent à la même famille protéique.

Par exemple, par famille de protéine saposine B, on désigne la famille de protéines comprenant *au moins* les protéines ou fragments de protéines de séquence SEQ ID N° 24, SEQ ID N° 25, SEQ ID N° 26, SEQ ID N° 27, SEQ ID N° 28, SEQ IDN° 29, et les protéines codées par le gène correspondant selon différents cadres de lecture, qui résultent d'un multi-épissage différentiel du gène et/ou d'un cadre de lecture différent.

Par famille d'acides nucléiques codant pour une protéine on entend l'ensemble des séquences nucléiques ADNc et/ou ARN transcrits à partir d'un même gène ADN et, qui résultent d'un multi-épissage différentiel. Le gène ADN est transcrit avec des phénomènes d'épissage différentiels et conduit à la synthèse de différents acides nucléiques (ADNc, ARN) de séquences différentes. Toutes ces séquences ADNc et ARNm sont considérées comme appartenant à une même famille d'acides nucléiques.

10

15 .

20

25

30

Par exemple, par famille d'acides nucléiques codant pour la famille de protéine précurseur de la protéine plasmatique de liaison au rétinol, on désigne la famille d'acides nucléiques comprenant *au moins* les acides nucléiques ou fragments de séquence SEQ ID N°30.

Par exemple, par famille d'acides nucléiques codant pour la famille de protéine activatrice du GM2, on désigne la famille d'acides nucléiques comprenant *au moins* les acides nucléiques ou fragments de séquences SEQ ID N° 31, SEQ ID N° 32, SEQ ID N° 33, SEQ ID N° 34, SEQ ID N° 35, SEQ ID N° 36, SEQ ID N° 37, SEQ ID N° 38, SEQ ID N° 39, SEQ ID N° 40, SEQ ID N° 41 qui résultent d'un multi-épissage différentiel du gène et/ou d'un cadre de lecture différent.

Par exemple, par famille d'acides nucléiques codant pour la famille de protéine calgranuline B, on désigne la famille d'acides nucléiques comprenant *au moins* les acides nucléiques ou fragments de séquences SEQ ID N° 42, SEQ ID N° 43, SEQ ID N° 44, SEQ ID N° 45, SEQ ID N° 46, SEQ ID N° 47, SEQ ID N° 48, SEQ ID N° 49, SEQ ID N° 50, SEQ ID N° 51, SEQ ID N° 52 qui résultent d'un multi-épissage différentiel du gène et/ou d'un cadre de lecture différent.

Par exemple, par famille d'acides nucléiques codant pour la famille de protéine saposine B, on désigne la famille d'acides nucléiques comprenant *au moins* les acides nucléiques ou fragment de séquences SEQ ID N° 53, SEQ ID N° 54, SEQ ID N° 55 qui résultent d'un multi-épissage différentiel du gène et/ou d'un cadre de lecture différent.

5

10

15

20

25

30

Par « épissage » on entend un mécanisme d'excision des introns et de raboutage des exons au cours de la maturation des transcrits et par "épissage différentiel" on entend l'existence de plusieurs schémas d'épissage d'un transcrit primaire aboutissant à la formation de différents ARN messagers et, pouvant donner lieu à la synthèse de plusieurs protéines différentes (Kaplan et Delpech, Biologie Moléculaire et Médecine, 1993, 2^{ème} édition, Médecine et Sciences, Flammarion, pages 73-77). CE phénomène est largement décrit dans la littérature scientifique. A titre d'exemple, on peut citer le modèle des gènes qui codent pour les chaînes lourdes et légères des immunoglobulines, le modèle du gène de la dystrophine, le modèle du gène de l'alpha amylase, le gène de la myéline, etc...

II est connu que les gènes eucaryotes, notamment, comprennent des régions (exons) qui codent pour des fragments de la protéine codée par ledit gène et d'autres régions (introns) qui n'ont pas d'équivalent protéique. Ceci est dû au. fait que les gènes sont d'abord transcrits en un ARN "primaire" qui est ensuite coupé par des enzymes d'épissage au niveau de sites nucléotidiques spécifiques (sites d'épissage). Ces enzymes raboutent ensuite les régions codant pour la protéine, reconstituant ainsi un ARN "secondaire" dont les régions introniques ont été éliminées. Par ailleurs, selon les phénotypes cellulaires (et donc les tissus ou la différenciation) ces enzymes ne sont pas toutes exprimées et, ainsi, un même ARN peut être épissé différemment dans les cellules d'un même individu, générant ainsi des protéines avec des différences de séquence. Cependant, ces phénomènes peuvent aussi s'appliquer à des régions nucléotidiques qui sont entièrement codantes (exons), mais qui, selon différents épissages possibles vont générer plusieurs protéines différentes à partir de la même région nucléotidique, par phénomène d'épissage différentiel entre les différents produits protéiques.

De plus, il est connu que des régions nucléotidiques peuvent avoir plusieurs cadres de lecture selon les trois trames potentielles du code génétique. Ainsi,

la présence de plusieurs codons initiateurs de traduction dans plusieurs phases de lecture et/ou un épissage d'ARN primaire raboutant des séquences nucléotiques présentes dans des phases de lectures différentes sur l'ADN, permet à une même région ADN de générer des produits protéiques sans rapports entre eux, du point de vue de la séquence peptidique.

Enfin, le polymorphisme génétique existant entre les individus d'une même espèce et/ou des mutations individuelles peuvent créer ou supprimer des sites d'épissage dans une région ADN donnée et, ainsi, modifier la séquence et la structure du ou des produits protéiques normalement produits par cette région.

10

15

20

25

30

Ainsi, la combinaison de ces différents phénomènes peut permettre qu'une même séquence nucléotidique correspondant à un segment d'ADN, identifiée comme déterminant une région génétique d'intérêt dans une étude donnée, comprenne l'information nécessaire et suffisante pour définir toute une famille d'ARN épissés selon des schémas différentiels et alternatifs, dans des cadres de lecture divers et, par là évidemment, de protéines et de polypeptides ayant des séquences "mosaïques" selon un cadre de lecture voire selon les trois cadres potentiels et des mutations éventuellement liées au polymorphisme génétique.

Un exemple de ce phénomène peut être représenté par la région nucléotidique du gène *env* du rétrovirus HIV-1. En effet, plusieurs protéines différentes sont codées par des segments de la même séquence : par exemple, la glycoprotéine d'enveloppe, et les protéines régulatrices TAT, REV, NEF, VIF.

II est encore connu que des protéines peuvent résulter de l'assemblage de sous-unités identiques (homodimères, homomultimères) ou différentes (hétérodimères, hétéromultimères). Ainsi, les différents produits protéiques codés par une même région ADN peuvent aussi s'assembler entre eux pour constituer des entités protéiques complexes multimériques. Ce phénomène s'ajoute aux précédents et, lorsqu'une protéine est identifiée par un fragment peptidique, on peut logiquement identifier tous les autres éléments constitutifs de cette protéine complexe et les segments ADN et ARN épissé qui les codent, ainsi que tous les membres de la famille de produits protéiques et leurs assemblages.

Un autre exemple est fourni par la région d'ADN humain codant pour la famille de protéines MRP14 ou calgranuline B, MRP8, calprotectine, psoriasine etc...

Aussi, la présente invention a pour objet l'utilisation d'au moins un polypeptide comprenant au moins un fragment d'une protéine pour obtenir une

WO 01/05422 9 PCT/FR00/02057

composition diagnostique, pronostique, prophylactique ou thérapeutique destinée à détecter, pronostiquer, prévenir ou traiter un état pathologique associé à une maladie dégénérative et/ou auto-immune, ladite protéine étant choisie parmi les protéines dont la séquence peptidique à l'état natif correspond à SEQ ID N° 1, SEQ ID N° 2, SEQ ID N° 3, SEQ ID N° 4, SEQ ID N° 5, SEQ ID N° 6, SEQ ID N° 7, SEQ ID N° 8, SEQ ID N° 10, SEQ ID N° 11, SEQ ID N° 12, SEQ ID N° 13, SEQ ID N° 14, SEQ ID N° 15, SEQ ID N° 16, SEQ ID N° 17, SEQ ID N° 18, SEQ ID N° 19, SEQ ID N° 20, SEQ ID N° 18, SEQ ID N° 19, SEQ ID N° 20, SEQ ID N° 18, SEQ ID N° 19, SEQ ID N° 20, SEQ ID N° 18, SEQ ID N° 19, SEQ ID N° 20, SEQ ID N° 19, SEQ ID N° 20, S N° 21, SEQ ID N° 22, SEQ ID N° 23, SEQ ID N° 24, SEQ ID N° 25, SEQ ID N° 26, SEQ ID N° 27, SEQ ID N° 28 et SEQ ID N° 29 et les séquences peptidiques qui présentent au moins 70 % d'identité, de préférence au moins 80 % d'identité et avantageusement au moins 98 % d'identité avec l'une quelconque des séquences peptidiques précitées, et les séquences peptidiques ou les fragments desdites séquences appartenant à une même famille de protéines choisies parmi le perlecan, le précurseur de la protéine plasmatique de liaison au rétinol, du précurseur de l'activateur du ganglioside GM2, de la calgranuline B et de la saposine B. Dans des modes de réalisation particuliers au moins deux polypeptides précités sont utilisés en combinaison pour obtenir une composition diagnostique, pronostique, prophylactique ou thérapeutique destinée à détecter, pronostiquer, prévenir ou traiter un état pathologique associé à une maladie dégénérative et/ou auto-immune.

5

10

15

20

25

30

L'invention concerne également l'utilisation d'au moins un polypeptide comprenant au moins un fragment d'une protéine pour obtenir une composition diagnostique, pronostique, prophylactique ou thérapeutique destinée à détecter, pronostiquer, prévenir ou traiter un état pathologique associé à une maladie dégénérative et/ou auto-immune, ladite protéine étant choisie parmi les protéines dont la séquence peptidique à l'état natif correspond à SEQ ID N° 2, SEQ ID N° 4, SEQ ID N° 8, SEQ ID N° 17 et SEQ ID N° 24 et les séquences peptidiques qui présentent au moins 70 % d'identité, de préférence au moins 80 % d'identité et avantageusement au moins 98 % d'identité avec l'une quelconque des séquences peptidiques précitées. Avantageusement les cinq polypeptides qui répondent à la définition précédente sont utilisés en combinaison.

De préférence, la séquence peptidique dudit polypeptide comprend, ou consiste en une séquence choisie parmi l'une quelconque des SEQ ID N° 2, SEQ ID N° 4, SEQ ID N° 8, SEQ ID N° 17 et SEQ ID N° 24.

L'invention concerne encore l'utilisation d'au moins un fragment d'un des polypeptiques précités pour la préparation d'un peptide immunogène, ledit peptide comprenant tout ou partie d'au moins une des séquences référencées SEQ ID N°s 58 à 65 et étant utilisé pour la production d'anticorps monoclonaux.

5

10

15

20

25

30

L'invention a également pour objet, l'utilisation d'au moins un fragment nucléotidique, pour obtenir une composition diagnostique, pronostique, prophylactique ou thérapeutique destinée à détecter, pronostiquer, prévenir ou traiter un état pathologique associé à une maladie dégénérative et/ou auto-immune, selon laquelle ledit fragment nucléotidique est choisi parmi des fragments qui codent pour au moins un fragment d'une protéine, ladite protéine étant choisie parmi les protéines dont la séquence peptidique à l'état natif correspond à SEQ ID N° 1, SEQ ID N° 2, SEQ ID N° 3, SEQ ID N° 4, SEQ ID N° 5, SEQ ID N° 6, SEQ ID N° 7, SEQ ID N° 8, SEQ ID N° 10, SEQ ID N° 11, SEQ ID N° 12, SEQ ID N° 13, SEQ ID N° 14, SEQ ID N° 15, SEQ ID N° 16, SEQ ID N° 17, SEQ ID N° 18, SEQ ID N° 19, SEQ ID N° 20, SEQ ID N° 21, SEQ ID N° 22, SEQ ID N° 23, SEQ ID N° 24, SEQ ID N° 25, SEQ ID N° 26, SEQ ID N° 27, SEQ ID N° 28 ET SEQ ID N° 29 et les séquences peptidiques qui présentent au moins 70 % d'identité, de préférence au moins 80 % et avantageusement au moins 98 % d'identité avec l'une quelconque des séquences peptidiques ci dessus, et les fragments complémentaires desdits fragments, et les séquences peptidiques ou les fragments desdites séquences appartenant à une même famille de protéines choisies parmi le perlecan, le précurseur de la protéine plasmatique de liaison au rétinol, du précurseur de l'activateur du ganglioside GM2, de la calgranuline B et de la saposine B. Il est à la portée de l'homme du métier de déterminer les séquences nucléiques des fragments nucléotidiques à partir des séquences peptidiques et du code génétique, ceci faisant partie de ses connaissances générales.

De préférence, ledit fragment nucléotidique code pour une protéine qui à l'état natif consiste en une séquence choisie parmi l'une quelconque des SEQ ID N°s 1 à 8 et SEQ ID N°s 10 à 29 précitées, et parmi les séquences peptidiques ou les fragments desdites séquences appartenant à une même famille de protéines choisies

parmi le perlecan, le précurseur de la protéine plasmatique de liaison au rétinol, du précurseur de l'activateur du ganglioside GM2, de la calgranuline B et de la saposine B.

Un autre objet de l'invention est l'utilisation d'au moins un fragment nucléotidique pour obtenir une composition diagnostique, pronostique, prophylactique ou thérapeutique destinée à détecter, pronostiquer, prévenir ou traiter un état pathologique associé à une maladie dégénérative et/ou neurologique et/ou auto-immune selon laquelle ledit fragment est un fragment d'une séquence nucléique choisie parmi l'une quelconque des SEQ ID N° 30, SEQ ID N° 31, SEQ ID N° 32, SEQ ID N° 33, SEQ ID N° 34, SEQ ID N° 35, SEQ ID N° 36, SEQ ID N° 37, SEQ ID N° 38, SEQ ID N° 39, SEQ ID N° 40, SEQ ID N° 41, SEQ ID N° 42, SEQ ID N° 43, SEQ ID N° 44, SEQ ID N° 45, SEQ ID N° 46 et SEQ ID N° 47, SEQ ID N° 48, SEQ ID N° 49 et SEQ ID N° 50, SEQ ID N° 51, SEQ ID N° 52, SEQ ID N° 53, SEQ ID N° 54, SEQ ID N° 55, SEQ ID N° 56, SEQ ID N° 57, SEQ ID N° 67, SEQ ID N° 66, SEQ ID N° 69, SEQ ID N° 70 et SEQ ID N° 71 et leurs séquences complémentaires.

10

15

20

25

30

L'invention concerne également l'utilisation d'un ligand spécifique d'un polypeptide ou d'un fragment nucléotidique tel que défini ci dessus pour obtenir une composition diagnostique, pronostique, prophylactique ou thérapeutique destinée à détecter, pronostiquer, prévenir ou traiter un état pathologique associé à une maladie dégénérative et/ou auto-immune.

Par ligand, on entend toute molécule susceptible de s'associer au polypeptide, tel que un anticorps monoclonal, un anticorps polyclonal, un récepteur, un substrat d'activité enzymatique, une enzyme dont ledit polypeptide est un cofacteur. La production d'anticorps polyclonaux et monoclonaux fait partie des connaissances générales de l'homme du métier. On peut citer à titre de référence Köhler G. et Milstein C. (1975): Continuous culture of fused cells secreting antibody of predefined specificity, Nature 256:495-497 et Galfre G. et al. (1977) Nature, 266: 522-550 pour la production d'anticorps monoclonaux et Roda A., Bolelli G.F.: Production of hightiter antibody to bile acids, Journal of Steroid Biochemistry, Vol. 13, pp. 449-454 (1980) pour la production d'anticorps polyclonaux.

Par ligand, on entend également toute molécule susceptible de s'associer à un fragment nucléotidique, tel qu'un fragment nucléotidique partiellement ou

totalement complémentaire, un polynucléotide complémentaire, un anticorps antiacides nucléiques. La production de fragments nucléotidiques ou de polynucléotides fait partie des connaissances générales de l'homme du métier. On peut notamment citer l'utilisation d'enzymes de restriction, et la synthèse chimique sur synthétiseur automatique, par exemple sur des synthétiseurs commercialisés par la société Applied Biosystem. Par ailleurs, on connaît des techniques pour la production d'anticorps antiacides nucléiques. On peut citer à titre d'exemples Philippe Cros et al., Nucleic Acides Researc, 1994, Vol. 22, N°. 15, 2951-2957; Anderson, W.F. et al. (1988) Bioessays, 8 (2), 69-74; Lee, J.S. et al. (1984) FEBS Lett., 168, 303-306; Malfoy, B. et al. (1982) Biochemistry, 21(22), 5463-5467; Stollar, B.D. et al., J.J. (eds) Methods in Enzymology, Academic Press, pp. 70-85; Traincard, F. et al. (1989) J. Immunol. Meth., 123, 83-91 et Traincard, F. et al. (1989) Mol. Cell. Probes, 3, 27-38).

5

10

15

20

25

30

L'invention a encore pour objet un procédé pour détecter au moins une protéine associée à une maladie dégénérative et/ou auto-immune, dans un échantillon biologique dans lequel on met en contact l'échantillon biologique avec au moins un ligand spécifique d'au moins un polypeptide, ledit polypeptide comprenant au moins un fragment d'une protéine et ladite protéine étant choisie parmi les protéines dont la séquence peptidique à l'état natif correspond à SEQ ID N° 1, SEQ ID N° 2, SEQ ID N° 3, SEQ ID N° 4, SEQ ID N° 5, SEQ ID N° 6, SEQ ID N° 7, SEQ ID N° 8, SEQ ID N° 10, SEQ ID N° 11, SEQ ID N° 12, SEQ ID N° 13, SEQ ID N° 14, SEQ ID N° 15, SEQ ID N° 16, SEQ ID N° 17, SEQ ID N° 18, SEQ ID N° 19, SEQ ID N° 20, SEQ ID N° 21, SEQ ID N° 22, SEQ ID N° 23, SEQ ID N° 24, SEQ ID N° 25, SEQ ID N° 26, SEQ ID N° 27, SEQ ID N° 28 et SEQ ID N° 29 et les séquences peptidiques qui présentent au moins 70 % d'identité de préférence au moins 80 % d'identité et avantageusement au moins 98 % d'identité avec l'une quelconque des séquences peptidiques SEQ ID N° 1 à SEQ ID N° 8 et SEQ ID N° 10 à 29, et les séquences peptidiques ou les fragments desdites séquences appartenant à une même famille de protéines choisies parmi le perlecan, le précurseur de la protéine plasmatique de liaison au rétinol, du précurseur de l'activateur du ganglioside GM2, de la calgranuline B et de la saposine B, puis on détecte la formation d'un complexe entre ledit polypeptide et ledit ligand. Ledit ligand est avantageusement un anticorps monoclonal, un anticorps polycional, un récepteur,

un substrat d'activité enzymatique ou une enzyme dont ledit polypeptide est un cofacteur.

5

10

15

20

25

30

De même, l'invention concerne un procédé pour détecter au moins un ligand associé à une maladie dégénérative et/ou auto-immune, dans un échantillon biologique, caractérisé en ce que l'on met en contact l'échantillon biologique avec au moins un polypeptide comprenant au moins un fragment d'une protéine, ladite protéine étant choisie parmi les protéines dont la séquence peptidique à l'état natif correspond à SEQ ID N° 1, SEQ ID N° 2, SEQ ID N° 3, SEQ ID N° 4, SEQ ID N° 5, SEQ ID N° 6, SEQ ID N° 7, SEQ ID N° 8, SEQ ID N° 10, SEQ ID N° 11, SEQ ID N° 12, SEQ ID N° 13, SEQ ID N° 14, SEQ ID N° 15, SEQ ID N° 16, SEQ ID N° 17, SEQ ID N° 18, SEQ ID N° 19, SEQ ID N° 20, SEQ ID N° 21, SEQ ID N° 22, SEQ ID N° 23, SEQ ID N° $^{\circ}$ 24, SEQ ID N° 25, SEQ ID N° 26, SEQ ID N° 27, SEQ ID N° 28 et SEQ ID N° 29 et les séquences peptidiques qui présentent au moins 70 % d'identité, de préférence au moins 80 % d'identité et avantageusement au moins 98 % d'identité avec l'une quelconque des séquences peptidiques SEQ ID N° 1 à SEQ ID N° 8 et SEQ ID N°s 10 à SEQ ID N° 29, et les séquences peptidiques ou les fragments desdites séquences appartenant à une même famille de protéines choisies parmi le perlecan, le précurseur de la protéine plasmatique de liaison au rétinol, du précurseur de l'activateur du ganglioside GM2, de la calgranuline B et de la saposine B, puis on détecte la formation d'un complexe entre ledit polypeptide et ledit ligand. Le ligand est toute molécule qui répond aux conditions précédemment décrites.

De préférence, dans les procédés décrits ci dessus la séquence du polypeptide comprend ou consiste en une séquence peptidique choisie parmi l'une quelconque des SEQ ID N° 1 à 8 et SEQ ID N° 10 à 29 précédentes et les séquences peptidiques ou les fragments desdites séquences appartenant à une même famille de protéines choisies parmi le perlecan, le précurseur de la protéine plasmatique de liaison au rétinol, du précurseur de l'activateur du ganglioside GM2, de la calgranuline B et de la saposine B.

L'invention concerne également un nouveau polypeptide qui comprend au moins un fragment d'une protéine dont la séquence peptidique correspond à SEQ ID N° 9, ledit fragment présentant au moins une mutation, en particulier au moins deux mutations par rapport à la séquence de référence SEQ ID N° 8. Le polypeptide est

avantageusement choisi parmi les polypeptides qui comprennent la séquence en acides aminés FSWDNCFEGKDPAVIR, référencée SEQ ID N° 68 et la séquence en acides aminés YSLPKSEFAVPDLELP, référencée SEQ ID N° 72.

En particulier, ledit polypeptide comprend ou consiste en SEQ ID N° 9. Ce polypeptide est utilisé pour obtenir une composition diagnostique, pronostique, prophylactique ou thérapeutique destinée à détecter, pronostiquer, prévenir ou traiter un état pathologique associé à une maladie dégénérative et/ou auto-immune, seul ou en mélange avec au moins un polypeptide tel que défini précédemment.

5

10

15

20

25

30

L'un des objet de l'invention est également un fragment nucléotidique qui code pour le fragment de la protéine dont la séquence peptidique correspond à SEQ ID N° 9, ledit fragment de ladite protéine présentant au moins une mutation, en particulier deux mutations par rapport à la séquence de référence SEQ ID N° 8. Ledit fragment nucléotidique, en particulier, comprend ou consiste en un fragment qui code pour SEQ ID N° 9. Ce fragment est utilisé pour obtenir une composition diagnostique, pronostique, prophylactique ou thérapeutique destinée à détecter, prévenir ou traiter un état pathologique associé à une maladie dégénérative et/ou auto-immune, seul ou en mélange avec au moins un fragment nucléotidique tel que défini précédemment.

L'invention a aussi pour objet un procédé pour détecter au moins un ligand associé à une maladie dégénérative et/ou auto-immune, dans un échantillon biologique, selon lequel on met en contact l'échantillon biologique avec au moins le polypeptide qui comprend ou consiste en SEQ ID N° 9 ou un mélange de polypeptides comprenant ce polypeptide et au moins un polypeptide tel que décrit ci dessus, puis on détecte la formation d'un complexe ou de complexes entre le ou les polypeptides et le ou les ligands correspondants ; étant entendu que par ligand on entend une molécule qui répond aux conditions précitées.

L'invention concerne également un procédé pour détecter au moins le polypeptide référence SEQ ID N° 9 ou un fragment dudit polypeptide, ce fragment comprenant au moins une et de préférence deux mutations par rapport à la séquence de référence SEQ ID N°8, dans un échantillon biologique selon lequel on met en contact l'échantillon biologique avec au moins un ligand spécifique dudit polypeptide, puis on détecte la formation d'un complexe entre ledit polypeptide et ledit ligand. La définition de ligand correspond à celle définie précédemment. Il peut s'agir entre autres d'un

anticorps monolonal, d'un anticorps polyclonal, d'un substrat d'activité enzymatique, ou d'une enzyme dont ledit polypeptide est un cofacteur, d'un récepteur.

On peut également mettre en contact l'échantillon biologique avec un ligand spécifique du polypeptide référence SEQ ID N°9 et au moins un ligand spécifique d'au moins un autre polypeptide tel que défini précédemment, puis on détecte la formation de complexes entre lesdits polypeptides et lesdits ligands spécifiques desdits polypeptides ; étant entendu que par ligand on entend une molécule qui répond aux conditions décrites précédemment.

Un autre objet de l'invention est un fragment nucléotidique codant pour tout ou partie du polypeptide SEQ ID N° 9, et son utilisation pour obtenir une composition diagnostique, pronostique, prophylactique ou thérapeutique destinée à détecter, pronostiquer, prévenir ou traiter un état pathologique associé à une maladie dégénérative et/ou auto-immune, éventuellement en association avec au moins un fragment nucléotidique tel que défini précédemment, et les fragments complémentaires desdits fragments.

10

15

20

25

30

Par fragment polypeptidique, on entend au moins tout ou partie de la séquence peptidique d'une protéine, en particulier un fragment polypeptique qui comprend environ entre 5 et 15 acides aminés et plus précisément environ entre 5 et 10 acides aminés et 6 et 15 acides aminés. Et par fragment nucléotidique, on entend au moins tout ou partie d'une séquence nucléotidique, étant entendu que par séquence nucléotidique, sont couvertes les séquences ADN et ARN.

En particulier, par fragment polypeptidique ou nucléotidique, on entend soit des fragments associés à une même unité moléculaire, soit des fragments dans un complexe moléculaire comprenant plusieurs sous-unités homologues ou hétérologues obtenues de manière naturelle ou artificielle, notamment par multi-épissage différentiel ou par synthèse sélective.

L'invention concerne aussi un procédé pour détecter au moins un polypeptide tel que défini précédemment, selon lequel on prélève un échantillon d'un fluide biologique d'un patient présentant un état pathologique associé à une maladie dégénérative et/ou neurologique et/ou auto-immune et éventuellement après purification dudit échantillon de fluide biologique, on analyse par spectrométrie de

masse le profil de masse obtenu à partir du fluide biologique et on compare à un profil de masse de référence.

La présente invention concerne également l'utilisation d'au moins un polypeptide de l'invention pour définir des agents efficaces thérapeutiquement, et l'utilisation de ces agents pour prévenir et/ou traiter une maladie auto-immune et/ou neurologique et/ou dégénérative, en particulier la sclérose en plaques.

Ainsi, d'autres objets de l'invention sont les suivants :

5

10

15

20

25

30

d'une protéine pour tester l'efficacité d'un agent thérapeutique, ladite protéine étant choisie parmi les protéines dont la séquence peptidique à l'état natif correspond à SEQ ID N° 1, SEQ ID N° 2, SEQ ID N° 3, SEQ ID N° 4, SEQ ID N° 5, SEQ ID N° 6, SEQ ID N° 1, SEQ ID N° 8, SEQ ID N° 9, SEQ ID N° 10, SEQ ID N° 11, SEQ ID N° 12, SEQ ID N° 13, SEQ ID N° 14, SEQ ID N° 15, SEQ ID N° 16, SEQ ID N° 17, SEQ ID N° 18, SEQ ID N° 19, SEQ ID N° 20, SEQ ID N° 21, SEQ ID N° 22, SEQ ID N° 23, SEQ ID N° 24, SEQ ID N° 25, SEQ ID N° 26, SEQ ID N° 27, SEQ ID N° 28 et SEQ ID N° 29, les séquences peptidiques qui présentent au moins 70 % d'identité de préférence au moins 80 % d'identité et avantageusement au moins 98 d'identité avec l'une quelconque des séquences peptidiques SEQ ID N° 1 à 29, et les séquences peptidiques ou les fragments desdites séquences appartenant à une même famille de protéines choisie parmi le perlecan, le précurseur de la protéine plasmatique de liaison au rétinol, du précurseur de l'activateur du ganglioside GM2, de la calgranuline B et de la saposine B;

- Utilisation d'au moins un polypeptide comprenant au moins un fragment d'une protéine pour définir un matériel biologique pour la préparation d'une composition pharmaceutique destinée au traitement d'une maladie dégénérative et/ou neurologique et/ou auto-immune, telle que la sclérose en plaques, ladite protéine étant choisie parmi les protéines dont la séquence peptidique à l'état natif correspond à SEQ ID N° 1, SEQ ID N° 2, SEQ ID N° 3, SEQ ID N° 4, SEQ ID N° 5, SEQ ID N° 6, SEQ ID N° 7, SEQ ID N° 8, SEQ ID N° 9, SEQ ID N° 10, SEQ ID N° 11, SEQ ID N° 12, SEQ ID N° 13, SEQ ID N° 14, SEQ ID N° 15, SEQ ID N° 16, SEQ ID N° 17, SEQ ID N° 18, SEQ ID N° 19, SEQ ID N° 20, SEQ ID N° 21, SEQ ID N° 22, SEQ ID N° 23, SEQ ID N° 24, SEQ ID N° 25, SEQ ID N° 26, SEQ ID N° 27, SEQ ID N° 28 et SEQ

ID N° 29, les séquences peptidiques qui présentent au moins 70 % d'identité de préférence au moins 80 % d'identité et avantageusement au moins 98 d'identité avec l'une quelconque des séquences peptidiques SEQ ID N° 1 à 29, et les séquences peptidiques ou les fragments desdites séquences appartenant à une même famille de protéines choisie parmi le perlacan, le précurseur de la protéine plasmatique de liaison au rétinol, du précurseur de l'activateur du ganglioside GM2, de la calgranuline et de la saposine;

Selon une variante avantageuse de l'une des utilisations précédentes, le polypeptide est choisi parmi SEQ ID N° 2, 4,8, 9, 17, 24;

10

15

20

25

30

- Utilisation d'au moins un fragment nucléotidique, pour tester l'efficacité d'un agent thérapeutique pour un état pathologique associé à une maladie dégénérative et/ou neurologique et/ou auto-immune, selon laquelle ledit fragment nucléotidique est choisi parmi les fragments qui codent pour au moins un fragment d'une protéine, ladite protéine étant choisie parmi les protéines dont la séquence peptidique à l'état natif correspond à SEQ ID N° 1, SEQ ID N° 2, SEQ ID N° 3, SEQ ID N° 4, SEQ ID N° 5, SEQ ID N° 6, SEQ ID N° 7, SEQ ID N° 8, SEQ IDN° 9, SEQ ID N° 10, SEQ ID N° 11, SEQ ID N° 12, SEQ ID N° 13, SEQ ID N° 14, SEQ ID N° 15, SEQ ID N° 16, SEQ ID N° 17, SEQ ID N° 18, SEQ ID N° 19, SEQ ID N° 20, SEQ ID N° 21, SEQ ID N° $^{\circ}$ 22, SEQ ID N° 23, SEQ ID N° 24, SEQ ID N° 25, SEQ ID N° 26, SEQ ID N° 27, SEQ ID N° 28 et SEQ ID N° 29, les séquences peptidiques qui présentent au moins 70 % d'identité, de préférence au moins 80 % et avantageusement au moins 98 % d'identité avec l'une quelconque des séquences peptidiques SEQ ID Nº 1 à 29, et les fragments complémentaires desdits fragments et les fragments qui codent pour les séquences peptidiques ou les fragments desdites séquences appartenant à une même famille de protéines choisie parmi le perlecan, le précurseur de la protéine plasmatique de liaison au rétinol, du précurseur de l'activateur du ganglioside GM2, de la calgranuline B et de la saposine B.

- Utilisation pour tester l'efficacité d'un agent thérapeutique pour un état pathologique associé à une maladie dégénérative et/ou neurologique et/ou auto-immune, de protéines recombinantes et/ou codées par tout ou partie des fragments nucléotidiques définis au paragraphe précédent ;

- Utilisation d'au moins un fragment nucléotidique pour la préparation d'une composition pharmaceutique destinée au traitement d'une maladie dégénérative et/ou neurologique et/ou auto-immune, telle que la sclérose en plaques, selon laquelle ledit fragment nucléotidique est choisi parmi des fragments qui codent pour au moins un fragment d'une protéine, ladite protéine étant choisie parmi les protéines dont la séquence peptidique à l'état natif correspond à SEQ ID N° 1, SEQ ID N° 2, SEQ ID N° 3, SEQ ID N° 4, SEQ ID N° 5, SEQ ID N° 6, SEQ ID N° 6, SEQ ID N° 6, SEQ ID N° 8, S 7, SEQ ID N° 8, SEQ IDN° 9, SEQ ID N° 10, SEQ ID N° 11, SEQ ID N° 12, SEQ ID N° 13, SEQ ID N° 14, SEQ ID N° 15, SEQ ID N° 16, SEQ ID N° 17, SEQ ID N° 18, SEQ ID N° 19, SEQ ID N° 20, SEQ ID N° 21, SEQ ID N° 22, SEQ ID N° 23, SEQ ID N° 24, SEQ ID N° 25, SEQ ID N° 26, SEQ ID N° 27, SEQ ID N° 28 et SEQ ID N° 29, les séquences peptidiques qui présentent au moins 70 % d'identité, de préférence au moins 80 % et avantageusement au moins 98 % d'identité avec l'une quelconque des séquences peptidiques SEQ ID N° 1 à 29, et les fragments complémentaires desdits fragments et les fragments qui codent pour les séquences peptidiques ou les fragments desdites séquences appartenant à une même famille de protéines choisie parmi le perlecan, le précurseur de la protéine plasmatique de liaison au rétinol, du précurseur de l'activateur du ganglioside GM2, de la calgranuline B et de la saposine B;

10

15

20

25

30

ì

- Utilisation pour la préparation d'une composition pharmaceutique destinée au traitement d'une maladie dégénérative et/ou neurologique et/ou auto-immune, telle que la sclérose en plaques, de protéines recombinantes et/ou codées par tout ou partie des fragments nucléotidiques définis au paragraphe précédent.

Avantageusement, ledit fragment nucléotidique utilisé code pour ladite protéine.

De préférence, la séquence peptidique de ladite protéine à l'état natif consiste en une séquence choisie parmi l'une quelconque des SEQ ID N° 1 à 29, les séquences peptidiques qui présentent au moins 70 % d'identité de préférence au moins 80 % d'identité et avantageusement au moins 98 d'identité avec l'une quelconque des séquences peptidiques SEQ ID N° 1 à 29, et les séquences peptidiques ou les fragments desdites séquences appartenant à une même famille de protéines choisies parmi le perlecan, le précurseur de la protéine plasmatique de liaison au rétinol, du

précurseur de l'activateur du ganglioside GM2, de la calgranuline B et de la saposine B. Les polypeptides sont préférentiellement choisis parmi SEQ ID N° 2, 4, 8, 9, 17, 24.

- Utilisation d'au moins un fragment nucléotidique, pour tester l'efficacité d'un agent thérapeutique pour un état pathologique associé à une maladie dégénérative et/ou neurologique et/ou auto-immune selon laquelle ledit fragment est un fragment d'une séquence nucléique choisie parmi l'une quelconque des SEQ ID N° 30, SEQ ID N° 31, SEQ ID N° 32, SEQ ID N° 33, SEQ ID N° 34, SEQ ID N° 35, SEQ ID N° 36, SEQ ID N° 37, SEQ ID N° 38, SEQ ID N° 39, SEQ ID N° 40, SEQ ID N° 41, SEQ ID N° 42, SEQ ID N° 43, SEQ ID N° 44, SEQ ID N° 45, SEQ ID N° 46 et SEQ ID N° 47, SEQ ID N° 48, SEQ ID N° 49 et SEQ ID N° 50, SEQ ID N° 51, SEQ ID N° 52, SEQ ID N° 53, SEQ ID N° 54, SEQ ID N° 55, SEQ ID N° 56, SEQ ID N° 57, SEQ ID N° 66, SEQ ID N° 67, SEQ ID N° 69, SEQ ID N° 70, SEQ ID N° 71, et leurs séquences complémentaires.

10

15.

25

30

- Utilisation d'au moins un fragment nucléotidique pour la préparation d'une composition pharmaceutique destinée au traitement d'une maladie dégénérative et/ou neurologique et/ou auto-immune, telle que la sclérose en plaques selon laquelle ledit fragment est un fragment d'une séquence nucléique choisie parmi l'une quelconque des SEQ ID N° 30, SEQ ID N° 31, SEQ ID N° 32, SEQ ID N° 33, SEQ ID N° 34, SEQ ID N° 35, SEQ ID N° 36, SEQ ID N° 37, SEQ ID N° 38, SEQ ID N° 39, SEQ ID N° 40, SEQ ID N° 41, SEQ ID N° 42, SEQ ID N° 43, SEQ ID N° 44, SEQ ID N° 45, SEQ ID N° 46 et SEQ ID N° 47, SEQ ID N° 48, SEQ ID N° 49 et SEQ ID N° 50, SEQ ID N° 51, SEQ ID N° 52, SEQ ID N° 53, SEQ ID N° 54, SEQ ID N° 55, SEQ ID N° 56, SEQ ID N° 57, SEQ ID N° 66, SEQ ID N°67, SEQ ID N° 68, SEQ ID N° 69, SEQ ID N°70, SEQ ID N° 71, et leurs séquences complémentaires.

La séquence nucléique est de préférence choisie parmi SEQ ID N° 30, 31, 42, 53.

- Utilisation de la lycorine pour la préparation d'une composition pour la prévention et/ou le traitement de maladie dégénérative et/ou neurologique et/ou auto-immune.

Par efficacité thérapeutique, on entend le bénéfice clinique et biologique acquis après administration d'un agent thérapeutique en vue d'une amélioration, voire

d'une guérison de la maladie. Ce bénéfice se traduit entre autre par une diminution des signes cliniques, biologiques, et des effets pathologiques de la maladie après une analyse clinique par le médecin et/ou des analyses biologiques, telles que imagerie par résonance magnétique, analyse des bandes oligoclonales dans le liquide céphalorachidien, analyse de potentiels évoqués et le test de détection de gliotoxicité appelé bio-essai, dont le principe est décrit dans la demande de brevet WO 98/11439 précédemment citée. Cette diminution des signes cliniques et effets pathologiques doit entraîner un bénéfice pour le patient (Schwartz et Lazar, 1995, Elements de statistique médicale et biologique, eds Flammarion; Lazar et Schwartz, 1995, Eléments de statistique médicale et biologique, eds Flammarion). La maladie étudiée de préférence est la sclérose en plaques.

10

15

20

25

30

On entend par composition à usage prophylactique et/ou thérapeutique, toute composition qui comprend un agent thérapeutiquement efficace. Ces agents thérapeutiques sont capables (i) d'influencer de manière qualitative et/ou quantitative l'activité biologique et/ou la fonction des protéines d'intérêt identifiées dans la présente invention, de préférence l'activité gliotoxique et/ou (ii) de moduler et/ou d'inhiber l'expression de ces protéines et/ou (iii) de diminuer la concentration de ces protéines dans un compartiment extracellulaire et/ou intracellulaire, et/ou de substituer une forme non pathogène à une forme pathogène, par exemple mutée, d'une de ces protéines et/ou de moduler leur fixation à au moins un de leur ligand; ledit ligand étant une molécule qui répond aux critères précédemment décrits. Différents agents thérapeutiques sont produits en suivant les approches classiques largement décrites dans la littérature. Les différents groupes d'agents thérapeutiques définis à partir des protéines d'intérêt identifiées dans cette présente invention sont décrits ci-dessous. Leur activité ou efficacité prophylactique et/ou thérapeutique est évaluée in vitro et/ou in vivo.

Evaluation de l'efficacité d'un agent thérapeutique *in vitro*: des échantillons d'urine d'individus sains et de patients atteints de la sclérose en plaque, de préférence en phase active, sont testés pour leur activité gliotoxique *in vitro* en suivant le protocole du bio-essai décrit dans la demande de brevet WO 98/11439, précédemment citée. L'expérience est réalisée en parallèle en ajoutant ou non dans les échantillons d'urine testés l'agent thérapeutique dont l'efficacité est à tester. Des essais sont réalisés à différentes concentrations de cet agent, et après différents temps

d'incubation avec l'échantillon, à une température d'environ 37°C ou à température ambiante, pour chaque concentration d'agent testé, avant la réalisation du test bio-essai. L'activité gliotoxique est déterminée pour chaque échantillon brut ou purifié d'urine témoin et de patient en présence ou en absence de l'agent thérapeutique testé. Un agent prophylactique et/ou thérapeutique pour la sclérose en plaques est un agent qui permet une diminution ou une inhibition de l'activité gliotoxique dans un fluide biologique des patients, en particulier dans l'urine. Cette diminution ou inhibition est évaluée par rapport à l'activité gliotoxique détectée dans le fluide biologique des patients SEP en absence de l'agent testé qui fixe la borne supérieure et par rapport à l'activité gliotoxique détectée dans l'urine d'individu sain qui détermine la borne inférieure (Schwartz et Lazar, 1995, Elements de statistique médicale et biologique, eds Flammarion ; Lazar et Schwartz, 1995, Elements de statistique médicale et biologique, eds Flammarion). L'efficacité thérapeutique de plusieurs agents peuvent être évaluée en combinaison dans un même essai.

5

10

15

20

30

Evaluation de l'efficacité d'un agent thérapeutique utilisant un modèle animal : à un animal sont injectées des fractions d'urine purifiée et/ou au moins un polypeptide de l'invention et/ou au moins une protéine obtenue par recombinaison génétique qui correspond à au moins un polypeptide de l'invention et/ou au moins un polypeptide de synthèse dont la séquence en acides aminés correspond à la séquence d'au moins un polypeptide de l'invention. Les injections sont effectuées, à différentes concentrations établies, à des animaux mammifères, tels que souris ou rat, de préférence un rat Lewis selon le protocole décrit dans la demande de brevet WO97/33466 citée précédemment. A des séries d'animaux sont injectées, par voie intradermique, intraveineuse, intrathécale, intracérébrale, intramusculaire, ou autres, 25 différentes concentrations d'une fraction d'urine brute ou purifiée ou d'au moins un polypeptide et/ou une protéine, tels que définis ci-dessus. Un contrôle négatif est effectué en parallèle. L'agent prophylactique et/ou thérapeutique à évaluer et ensuite injecté à différentes concentrations et par différentes voies d'administration à un animal mammisère, de préférence à une souris ou à un rat. Les injections sont réalisées en une seule dose ou en doses répétées, avec différents temps d'intervalle entre chaque administration. Quelques heures à quelques semaines après l'administration, des

échantillons biologiques, de préférence du sang, du sérum, du liquide céphalorachidien, de l'urine sont prélevés. Sur ces échantillons sont réalisés :

(i) une mesure de l'activité gliotoxique par le bio-essai, et/ou

5

10

20

25

30

- (ii) une mesure d'activité des polypeptides et/ou protéines d'intérêt de l'invention, seuls ou en combinaison comme décrit au moins dans : Li et al., 1983, Am J Hum Genet 35 :629-634 ; Li et al., 1988 J Biol Chem 263 : 6588-6591 ; Li et al., 1981 J Biol Chem 256 : 6234-6240 ; Li et al., 1976 J Biol Chem 251 :1159 ; Kase et al., 1996, FebsLetters 393 : 74-76 ; Kishimoto et al., 1992, J Lipid Res 33 : 1255-1267 ; O'Brien et al., 1991 Faseb J 5 : 301-308 ; Murthy et al.,1993 J Immunol 151 : 6291-6301 ; Murao et al., 1990 Cell growth Differ 1 : 447-454, et/ou
 - (iii) un dosage des polypeptides et/ou protéines d'intérêt, seuls ou en combinaison, par ELISA (Enzyme Linked-Immunosorbant Assay) et/ou Western Blot, en utilisant des anticorps ou des fragments d'anticorps capables de se fixer à au moins un des polypeptides et/ou protéines de l'invention, ou leur fragment, et/ou
- iv) un dosage d'anticorps spécifiques des polypeptides et/ou protéines d'intérêt ou leurs fragments, seuls ou en combinaison ou le dosage d'au moins un ligand capable de se fixer aux polypeptides et/ou protéines d'intérêt ou leurs fragments, et/ou
 - (v) un dosage de la réponse immune cellulaire « helper » et/ou cytotoxique induite contre les polypeptides et protéines d'intérêt ou leurs fragments et tout peptide immunogène dérivant de ces polypeptides, protéines et fragments, en réalisant, par exemple, un test d'activation *in vitro* de cellules lymphocytes T " helper " spécifiques de l'antigène administré ; en quantifiant les lymphocytes T cytotoxiques selon la technique dite ELISPOT décrite par Scheibenbogen et al.,1997 Clinical Cancer Research 3 : 221-226. Une telle détermination est particulièrement avantageuse lorsque l'on veut évaluer l'efficacité d'une approche vaccinale pour la mise en œuvre chez un patient donné ou pour diagnostiquer et/ou pronostiquer un état pathologique potentiel en cherchant à mettre en évidence une réponse immune naturellement développée par le patient contre l'antigène, les polypeptides, les protéines d'intérêt ou les fragments immunogènes dérivés de ces protéines.
 - Par « ligand capable de se fixer à une protéine », on entend toute molécule capable de reconnaître la protéine ou une partie de la protéine. Cela peut être vérifié par exemple *in vitro* par tests Elisa et/ou Western blot.

On désigne par « polypeptides et/ou protéines d'intérêt de l'invention » le fragment C-terminal du perlecan (SEQ ID N°2), le précurseur de la protéine plasmatique de liaison au rétinol (SEQ ID N°4), la protéine activateur du GM2 (SEQ ID N° 8), la protéine mutée de l'activateur du GM2 (SEQ ID N° 9), la calgranuline B (SEQ ID N° 17), la saposine B (SEQ ID N° 24), les protéines ou fragments appartenant à la famille du précurseur de la protéine plasmatique de liaison au rétinol (par exemple SEQ ID N° 5 à 7), les protéines ou fragments appartenant à la famille de la protéine activateur du GM2 (par exemple SEQ ID N° 10 à 16), les protéines ou fragments appartenant à la famille de la protéine calgranuline B (par exemple SEQ ID N° 18 à 23), les protéines ou fragments appartenant à la famille de la protéine saposine B (par exemple SEQ ID N° 25 à 29) et les séquences peptidiques qui présentent au moins 70 % d'identité de préférence au moins 80 % d'identité et avantageusement au moins 98 % d'identité avec l'une quelconque des séquences peptidiques SEQ ID N° 1 à 29.

10

15

20

30

L'animal est ensuite sacrifié et des coupes histologiques de différents tissus sont réalisées, de préférence des coupes de cerveaux. Différentes études et observations sont réalisées pour détecter et/ou quantifier les effets caractéristiques des polypeptides et/ou protéines actives associées à la fraction gliotoxique, c'est à dire une apoptose des cellules gliales, et/ou l'ouverture de la barrière hémato-encéphalique, et/ou une démyélinisation. La présence ou l'expression des polypeptides et/ou protéines d'intérêt identifiées est également observée et/ou quantifiée dans ces tissus :

- (i) par des analyses d'immunohistologie classiques en utilisant des ligands des polypeptides et/ou protéines d'intérêt et/ou leurs fragments et/ou des anticorps monoclonaux ou polyclonaux ou des fragments desdits qui se lient aux polypeptides et/ou protéines d'intérêt, ou à leurs fragments, et/ou
- 25 (ii) par des techniques d'hybridation in situ classiques en utilisant des fragments d'acides nucléiques ou des oligonucléotides définis à partir des séquences polypeptidiques et/ou protéiques d'intérêt; et/ou
 - (iii) par des techniques d'amplification par PCR et/ou RT-PCR in situ en utilisant des fragments d'acides nucléiques ou des amorces définis à partir des séquences polypeptidiques et/ou protéiques d'intérêt.

Par anticorps capable de se fixer à un polypeptide, à une protéine ou à leurs fragments, on entend tout anticorps monoclonal ou polyclonal et tout fragment

desdits anticorps capable de reconnaître le polypeptide, la protéine ou leurs fragments. La capacité des anticorps à reconnaître lesdits polypeptides, protéines ou leurs fragments est vérifiée *in vitro*, par exemple en ELISA et/ou Western Blot. Un anticorps capable de se fixer à la protéine saposine B (SEQ ID N° 24) ou à tout fragment de cette protéine est décrit par Misasi et al. 1998, J. NeuroChem. 71 : 2313 et Klein et al. 1994, BBRC 200 : 1440-1448 ou peut être produit en utilisant les méthodes conventionnelles, par exemple celles référencées précédemment pour la production d'anticorps monoclonaux et polyclonaux, par immunisation à partir de la protéine naturelle, d'une protéine recombinante, d'un polypeptide de synthèse ou de leurs fragments. Les peptides immunogènes pour la production d'anticorps monoclonaux anti-saposine B sont les peptides correspondant aux séquences SEQ ID N° 61 et SEQ ID N° 62.

5

10

15

20

25

30

Par exemple, un anticorps capable de se fixer à la protéine activatrice du GM2 (SEQ ID N° 8) ou à tout fragment de cette protéine est illustré par Yuziuk et al., 1998 J Biol Chem 273: 66-72 ou peut être produit en utilisant les méthodes conventionnelles connues de l'homme de l'art. Cet anticorps peut être par exemple produit après injection à des souris ou lapin de la protéine naturelle ou tout fragment, et/ou de la protéine recombinante ou tout fragment, et/ou de peptides définis et synthétisés à partir de la séquence protéique de la protéine. Les peptides immunogènes utilisés pour la production d'anticorps monoclonaux anti-GM2 sont les peptides références SEQ ID N° 58, SEQ ID N° 59 et SEQ ID N° 60. Un anticorps capable de se fixer à la protéine Galgranuline B (SEQ ID N° 17) ou à tout fragment de cette protéine est décrit par Saintigny et al., 1992 J Invest Dermatol 99 : 639-644 et Goebeler et al 1994 J Leukoc Biol 55: 259-261, ou peut être produit en utilisant les méthodes conventionnelles. Les peptides immunogènes pour la production d'anticorps monoclonaux anti-calgranuline B sont les peptides correspondant aux séquences SEO ID N° 63, SEQ ID N° 64 et SEQ ID N° 65. Un anticorps capable de se fixer à la protéine mutée activatrice du GM2 (SEQ ID N°9) ou à tout fragment de cette protéine peut être produit en utilisant les méthodes conventionnelles définies ci dessus.

Par protéine naturelle et fragment, on entend toute protéine isolée, purifiée totalement ou partiellement obtenue à partir d'échantillon humain ou animal et tout fragment obtenu à partir de cette protéine. Par exemple, on obtient la protéine naturelle

correspondant à la saposine B (SEQ ID N° 24) en suivant la technique décrite par Waring et al. 1998 Mol Genet Metab 63 : 14-25 ; la protéine naturelle correspondant à la protéine activatrice du GM2 (SEQ ID N° 8) en suivant la technique décrite par DeGasperi et al.,1989 Biochem J 260 : 777-783, Vogel et al., 1987 Arch Biochem Biophys 259 : 627-638, Mitsuyama, 1983 Hokkaido Igaku Zasshi 58 : 502-512 ; Hirabayashi et al 1983 J Neurochem 40 : 168-175, Conzelmann et al, 1979 Hoppe Seylers Z Physiol Chem 360 : 1837-1849, Li et al., 1976 J Biol Chem 251 : 1159-1163. La protéine naturelle correspondant à la calgranuline B (SEQ ID N° 17) est obtenue en suivant la technique décrite par Hitomi et al. 1996 J Cell Sci 109 : 805-815, Van den Bos et al. 1998 Protein Expr Purif 13 : 313-318 et Raftery et al. 1996 Biochem J 316 : 285-293.

5

15

20

25

30

Par protéine recombinante ou fragment d'une protéine recombinante, on fait référence à toute protéine ou fragment de protéine produit dans une cellule procaryote ou eucaryote à partir d'une séquence nucléotidique codant pour la protéine ou son fragment et transfectée dans la cellule, cette protéine ou son fragment étant ensuite purifiée. D'une manière générale, toute cellule issue d'un organisme procaryote ou eucaryote peut être utilisée dans le cadre de la présente invention, mais les cellules issues d'organismes eucaryotes sont préférées. On peut citer à titre d'exemple les cellules CHO, les cellules COS, les cellules Semliki. Aux fins de la présente invention, ladite cellule peut être sauvage ou mutante. Par exemple, la protéine recombinante correspondant à la saposine B (SEQ ID N° 24) peut être obtenue en suivant les techniques décrites par Zaltash et al.1998 Bebbs letter 423 : 1-4 et Qi et al. 1994 J Biol Chem 269: 16746-16753. Une telle protéine recombinante est au moins disponible auprès de Kase et al. 1996 Febs Lett 393 : 74-76. La protéine recombinante correspondant à la protéine activatrice du GM2 (SEQ ID N° 8) peut être produite par les techniques décrites par Yuziuk et al. 1998 J Biol Chem 273 : 66-72 et Bierfreund et al., 1999 Neurochem Res 24 : 295-300. La protéine recombinante correspondant à la calgranuline B (SEQ ID Nº 17) peut être obtenue selon le protocole de Longbottom et al.1992 Biochim Biophys Acta 1120:215-222, Raftery et al. 1999 Protein Expr Purif 15:228-235. Une telle protéine recombinante est disponible au moins auprès de Klempt et al. 1997 Febs Letter 408: 81-84.

Par séquence nucléotidique d'ADN ou fragment nucléotidique d'ADN codant pour tout ou partie de la protéine saposine B (SEQ ID N°24), on entend la séquence d'acides nucléiques SEQ ID N° 53 ou un fragment de cette séquence. Par séquence ou fragment nucléotidique ARN codant pour tout ou partie de la protéine saposine B (SEQ ID N° 24), on entend toute séquence déduite de la séquence d'ADN SEQ ID N° 53, en tenant compte du code génétique et des phénomènes d'épissage.

Par séquence nucléotidique d'ADN ou fragment nucléotidique d'ADN codant pour tout ou partie de la protéine activatrice du GM2 (SEQ ID N° 8), on entend la séquence d'acides nucléiques SEQ ID N° 31 ou un fragment de cette séquence. Par séquence ou fragment nucléotidique d'ARN codant pour tout ou partie de la protéine activatrice du GM2 (SEQ ID N° 8), on entend toute séquence déduite de la séquence ADN SEQ ID N° 31, en tenant compte du code génétique et des phénomènes d'épissage.

10

15

20

25

30

Par séquence nucléotidique d'ADN ou fragment nucléotidique d'ADN codant pour tout ou partie de la protéine calgranuline B (SEQ ID N° 17), on entend la séquence d'acides nucléiques SEQ ID N° 42 ou un fragment de cette séquence. Par séquence ou fragment nucléotidique d'ARN codant pour tout ou partie de la protéine calgranuline B (SEQ ID N° 17), on entend toute séquence déduite de la séquence ADN SEQ ID N° 42, en tenant compte du code génétique et des phénomènes d'épissage.

Par séquence ou fragment nucléotidique codant pour tout ou partie de la protéine mutée (SEQ ID N° 9), on entend la séquence d'acides nucléiques déduite de la séquence SEQ ID N° 9, en tenant compte du code génétique. Par séquence ou fragment nucléotidique ARN codant pour tout ou partie de cette protéine mutée B (SEQ ID N° 9), on entend toute séquence déduite de la séquence ADN, en tenant compte du code génétique et des phénomènes d'épissage.

Par activité protéique, on entend une fonction caractéristique biologique de la protéine. Cette activité protéique peut être mise en évidence par des techniques connues de l'homme de l'art. Par exemple, l'activité de la saposine B (SEQ ID N° 24) et des protéines de la famille de la saposine B (par exemple SEQ ID N° 25 à 29), peut être détectée par la mise en œuvre des protocoles décrits par Li et al., 1983, Am J Hum Genet 35:629-634,; Li et al., 1988 J Biol Chem 263:6588-6591, Li et al., 1981 J Biol Chem 256:6234-6240 et Li et al., 1976 J Biol Chem 251:1159. Par activité de la

protéine activatrice du GM2 (SEQ ID N° 8) et des protéines de la même famille (par exemple SEQ ID N° 10 à 16), on entend au moins l'activité détectée par la mise en œuvre des protocoles décrits par exemple par Kase et al., 1996, Febs Letters 393 : 74-76, Kishimoto et al., 1992, J Lipid Res 33 : 1255-1267 et O'Brien et al., 1991 Faseb J 5 : 301-308. Par activité de la calgranuline B (SEQ ID N° 17) et les protéines de la même famille de la calgranuline b (par exemple SEQ ID N° 18à 23) et toute, on entend au moins l'activité détectée par la mise en œuvre des protocoles décrits par exemple par Murthy et al.,1993 J Immunol 151 : 6291-6301 et Murao et al., 1990 Cell growth Differ 1 : 447-454.

5

10

15

20

25

30

L'obtention d'un modèle animal transgénique, de préférence murin, pour une pathologie humaine est techniquement réalisable. Brièvement, l'animal transgénique est produit en utilisant les techniques conventionnelles décrites et possède intégré dans son génome les acides nucléiques codant pour les protéines ou leurs fragments.

Evaluation de l'efficacité d'un agent thérapeutique et suivi thérapeutique ex vivo, chez l'homme :

les agents thérapeutiques à tester pour une activité thérapeutique et/ou pour un suivi thérapeutique sont administrés par différentes voies à l'homme, telles que les voies intradermique, intraveineuse, intramusculaire, intracérébrale, orale, ou autres. Différentes doses sont administrées à l'être humain. Le dossier clinique du patient au moment de la première administration est parfaitement connu. Une ou plusieurs administrations peuvent être réalisées avec des temps d'intervalle différents entre chaque administration pouvant aller de quelques jours à quelques années. Des échantillons biologiques sont prélevés à des intervalles de temps déterminés après administration de l'agent thérapeutique, de préférence du sang, du sérum, du liquide céphalo-rachidien et de l'urine. Différentes analyses sont réalisées à partir de ces échantillons. Juste avant la première administration de l'agent thérapeutique, ces prélèvements et ces mêmes analyses sont également réalisés. Un examen clinique et biologique classique (IRM, bandes oligoclonales dans le liquide céphalo-rachidien, potentiels évoqués) est réalisé également en parallèle des analyses supplémentaires qui sont être décrites ci dessous, à différentes temps de l'analyse. Les analyses réalisées sont:

- (i) une mesure de l'activité gliotoxique par le bio-essai à partir d'échantillons de sérum, de LCR et d'urine, et/ou
- (ii) une mesure d'activité des protéines d'intérêt identifiées dans la présente invention seules ou en combinaison comme décrit par exemple par : Li et al., 1983, Am J Hum Genet 35 :629-634 ; Li et al., 1988 J Biol Chem 263 : 6588-6591 ; Li et al., 1981 J Biol Chem 256 : 6234-6240 ;Li et al., 1976 J Biol Chem 251 :1159 ; Kase et al., 1996. FebsLetters 393 : 74-76 ; Kishimoto et al., 1992, J Lipid Res 33 : 1255-1267 ; O'Brien et al., 1991 Faseb J 5 : 301-308 ; Murthy et al., 1993 J Immunol 151 : 6291-6301 ; Murao et al., 1990 Cell growth Differ 1 : 447-454, et/ou

5

10

15

20

25

30

- (iii) un dosage des protéines d'intérêt ou de leurs fragments, seuls ou en combinaison, dans les échantillons de sang/sérum, LCR, urine par ELISA et/ou Western Blot, en utilisant des anticorps ou des fragments d'anticorps capables de se fixer à au moins une des protéines ou à un de leur fragment, et/ou
- (iv) un dosage d'anticorps spécifiques des protéines d'intérêt ou de leurs fragments dans des échantillons de sang/sérum, LCR, urine, par ELISA et/ou Western blot en utilisant une protéine naturelle ou un fragment de la protéine naturelle et/ou une protéine recombinante ou un fragment de cette protéine recombinante, seuls ou en combinaison. De même un dosage de ligands capables de se fixer aux protéines d'intérêt identifiées, seules ou en combinaison, peut être réalisé, et/ou
- (v) un dosage de la réponse immune cellulaire «helper» et/ou cytotoxique induite contre les protéines d'intérêt et tout peptide immunogène dérivant de ces protéines, par exemple en réalisant un test d'activation in vitro de cellules lymphocytes T spécifiques de l'antigène administré (exemple). Par exemple en réalisant un test d'activation in vitro de cellules lymphocytes T helper spécifiques de l'antigène administré (exemple); Par exemple en quantifiant les lymphocytes T cytotoxiques selon la technique dite ELISPOT décrite par Scheibenbogen et al.,1997 Clinical Cancer Research 3 : 221-226. Une telle détermination est particulièrement avantageuse lorsque l'on souhaite évaluer l'efficacité d'une approche vaccinale mise en œuvre chez un patient donné ou pour diagnostiquer un état pathologique potentiel chez un patient en cherchant à mettre en évidence une réponse immune naturellement développée par ledit patient contre l'antigène les protéines d'intérêt ou tout fragment immunogène dérivés de ces protéines, seuls ou en combinaison, et/ou
- (vi) une détection de fragments d'ADN et/ou d'ARN codant pour les protéines ou un fragment des protéines d'intérêt par hybridation nucléotidique selon les techniques bien

connues de l'homme de l'art (Southern blot, Northern blot, ELOSA "Enzyme-Linked Oligosorbent Assay" (Katz JB et al., Am. J. Vet. Res., 1993 Dec; 54 (12):2021-6 et François Mallet et al., Journal of Clinical Microbiology, June 1993, p1444-1449)) et/ou par méthode d'amplification de l'ADN et/ou l'ARN, par exemple par PCR, RT-PCR, en utilisant des fragments d'acides nucléiques codant pour la séquence des protéines d'intérêt, et/ou

- (vii) par biopsie de tissus, de préférence du cerveau, et l'observation des effets caractéristiques des protéines actives associées à la fraction gliotoxique, c'est à dire une apoptose des cellules gliales et/ou l'ouverture de la barrière hémato-encéphalique et/ou l'observation de phénomènes de démyélinisation, et/ou
- (viii) par biopsie de tissus ou sur cellules circulantes (sang, LCR), l'observation de la présence des protéines d'intérêt et l'estimation de leur expression par observation immunohistologique sur des coupes histologiques réalisées à partir des tissus, en utilisant des ligands et/ou des anticorps ou leurs fragments capables de se fixer aux protéines d'intérêt, et/ou

15

20

25

.30

- (ix) par biopsie de tissus ou sur cellules circulantes (sang, LCR), l'observation de l'expression des protéines d'intérêt par hybridation in situ des molécules d'ARN codant pour les protéines d'intérêt en utilisant des acides nucléiques définis à partir des séquences des protéines d'intérêt, et/ou
- (x) par biopsie de tissus ou sur cellules circulantes (sang, LCR), la détermination de l'expression des protéines d'intérêt par amplification de ces ARN par des techniques classiques, comme par exemple, la RT-PCR, en utilisant des acides nucléiques définis à partir des séquences des protéines d'intérêt.

On désigne par « polypeptides et/ou protéines d'intérêt de l'invention » le fragment C-terminal du perlecan (SEQ ID N°2), le précurseur de la protéine plasmatique de liaison au rétinol (SEQ ID N°4), la protéine activateur du GM2 (SEQ ID N° 8), la protéine mutée de l'activateur du GM2 (SEQ ID N° 9), la calgranuline B (SEQ ID N° 17), la saposine B (SEQ ID N° 24), les protéines ou fragments appartenant à la famille du précurseur de la protéine plasmatique de liaison au rétinol (par exemple SEQ ID N° 5 à 7), les protéines ou fragments appartenant à la famille de la protéine activateur du GM2 (par exemple SEQ ID N° 10 à 16), les protéines ou fragments appartenant à la famille de la protéine calgranuline B (par exemple SEQ ID N° 18 à

WO 01/05422 30 PCT/FR00/02057

23), les protéines ou fragments appartenant à la famille de la protéine saposine B (par exemple SEQ ID N° 25 à 29), et les séquences peptidiques qui présentent au moins 70 % d'identité de préférence au moins 80 % d'identité et avantageusement au moins 98 d'identité avec l'une quelconque des séquences peptidiques SEQ ID N° 1 à 29.

5

10

15

20

25

30

On désigne par séquence d'acides nucléiques ADN ou fragments codant pour les 'polypeptides et/ou protéines d'intérêt de l'invention' la séquence d'acides nucléiques codant pour le fragment C-terminal du perlecan (SEQ ID N°2), la séquence d'acides nucléiques codant pour le précurseur de la protéine plasmatique de liaison au rétinol (SEQ ID N°4), la séquence d'acides nucléiques (SEQ ID N° 31) codant pour la protéine activateur du GM2 (SEQ ID N° 8), la séquence d'acides nucléiques codant pour la protéine mutée de l'activateur du GM2 (SEQ ID N° 9), la séquence d'acides nucléique (SEQ ID N° 42) codant pour la calgranuline B (SEQ ID N° 17), la séquence d'acides nucléiques (SEQ ID N°53) codant pour la saposine B (SEQ ID N° 24), les séquences d'acides nucléiques ADN et/ou ARN (SEQ ID N° 30 à 57) codant pour les protéines ou fragments appartenant à la famille du précurseur de la protéine plasmatique de liaison au rétinol (par exemple SEQ ID N° 5 à 7), les protéines ou fragments appartenant à la famille de la protéine activateur du GM2 (par exemple SEQ ID N° 10 à 16), les protéines ou fragments appartenant à la famille de la protéine calgranuline B (par exemple SEQ ID Nº 18 à 23), les protéines ou fragments appartenant à la famille de la protéine saposine B (par exemple SEQ ID N° 25 à 29).

Une protéine ou un variant d'une protéine choisie plus particulièrement parmi les séquences définies dans les identificateurs SEQ ID N°s 2, 4, 8, 9, 17 et 24 ou leurs fragments, ou parmi les séquences correspondant aux protéines des familles de ces dites séquences (par exemple SEQ ID N° 1, SEQ ID N° 3, SEQ ID N° 5 à 7, SEQ ID N° 10 à 16, SEQ ID N° 18 à 24, SEQ ID N° 25 à 29), et les séquences peptidiques qui présentent au moins 70 % d'identité de préférence au moins 80 % d'identité et avantageusement au moins 98 d'identité avec l'une quelconque des séquences peptidiques SEQ ID N° 1 à 29, indépendamment ou en combinaison, présente un effet toxique directement ou indirectement, vis à vis de cellules, en particulier vis à vis des cellules gliales, qui est mis en évidence par le bio-essai précité. Les auto-anticorps produits en réponse à la présence de cette protéine ou de ces protéines sont associés au processus auto-immun. Ainsi, la cible du ou des agent(s) thérapeutique(s) est par

exemple (i) la protéine naturelle ou les protéines naturelles ou leurs variants dans le but de réguler leur expression et/ou leur concentration intracellulaire et/ou leur concentration dans la circulation, (ii) un anticorps spécifique d'au moins une telle protéine. L'agent thérapeutique ou les agents thérapeutiques définis éliminent la cible directement, par induction d'une réponse immune spécifique et/ou la neutralisent.

5

10

15

20

25

30

La présente invention concerne donc un matériel biologique pour la préparation d'une composition pharmaceutique destinée au traitement de mammifères atteints de pathologies dégénérative et/ou auto-immune et/ou neurologique, de préférence la sclérose en plaques, ladite composition comprenant :

- (i) soit au moins une protéine naturelle et/ou une protéine recombinante ou leurs fragments dont la séquence correspond à tout ou partie des séquences référencées SEQ ID N° 2, 4, 8, 9, 17 et 24 et les séquences peptidiques ou les fragments desdites séquences appartenant à une même famille de protéines choisie parmi le perlecan, le précurseur de la protéine plasmatique de liaison au rétinol, du précurseur de l'activateur du ganglioside GM2, de la calgranuline B et de la saposine B (par exemple SEQ ID N°1, SEQ ID N° 3, SEQ ID N° 5 à 7, SEQ ID N° 10 à 16, SEQ ID N° 18 à 23, SEQ ID N° 25 à 29), et les séquences peptidiques qui présentent au moins 70 % d'identité de préférence au moins 80 % d'identité et avantageusement au moins 98 d'identité avec l'une quelconque des séquences peptidiques SEQ ID N° 1à 29, indépendamment ou en combinaison,
- (ii) soit au moins un ligand spécifique d'au moins une desdites protéines ou leurs fragments dont la séquence correspond à tout ou partie des séquences référencées SEQ ID N° 2, 4, 8, 9, 17 et 24, et les séquences peptidiques ou les fragments desdites séquences appartenant à une même famille de protéines choisie parmi le perlecan, le précurseur de la protéine plasmatique de liaison au rétinol, du précurseur de l'activateur du ganglioside GM2, de la calgranuline B et de la saposine B (par exemple SEQ ID N°1, SEQ ID N° 3, SEQ ID N° 5 à 7, SEQ ID N° 10 à 16, SEQ ID N° 18 à 23, SEQ ID N° 25 à 29), et les séquences peptidiques qui présentent au moins 70 % d'identité de préférence au moins 80 % d'identité et avantageusement au moins 98 d'identité avec l'une quelconque des séquences peptidiques SEQ ID N° 1 à 29, indépendamment ou en combinaison,

WO 01/05422 32 PCT/FR00/02057

(iii) soit au moins un anticorps polyclonal ou monoclonal spécifique d'au moins une desdites protéines ou leurs fragments dont la séquence correspond à tout ou partie des séquences référencées SEQ ID N° 2, 4, 8, 9, 17 et 24, et les séquences peptidiques ou les fragments desdites séquences appartenant à une même famille de protéines choisies parmi le perlecan, le précurseur de la protéine plasmatique de liaison au rétinol, du précurseur de l'activateur du ganglioside GM2, de la calgranuline B et de la saposine B (par exemple SEQ ID N°1, SEQ ID N° 3, SEQ ID N° 5 à 7, SEQ ID N° 10 à 16, SEQ ID N° 18 à 23, SEQ ID N° 25 à 29), et les séquences peptidiques qui présentent au moins 70 % d'identité de préférence au moins 80 % d'identité et avantageusement au moins 98 d'identité avec l'une quelconque des séquences peptidiques SEQ ID N° 1 à 29, indépendamment ou en combinaison,

10

15

20

25

30

- (iv) soit au moins une séquence d'acide nucléique comprenant au moins un gène d'intérêt thérapeutique dont la séquence nucléique est déduite des séquences d'ADN et d'ARN codant pour tout ou partie des protéines dont les séquences sont référencées SEQ ID N° 2, 4, 8, 9, 17 et 24, et les séquences d'ADN et/ou ARN (par exemple SEQ ID N° 30 à 57) codant pour tout ou partie des protéines appartenant à une même famille de protéines choisies parmi le perlecan, le précurseur de la protéine plasmatique de liaison au rétinol, du précurseur de l'activateur du GM2, de la calgranuline B et de la saposine B, en association avec des éléments assurant l'expression dudit gène d'intérêt thérapeutique *in vivo* dans des cellules cibles destinées à être génétiquement modifiées par la séquence nucléique du gène d'intérêt thérapeutique,
- (v) soit au moins une cellule de mammifère ne produisant pas naturellement la protéine d'intérêt ou les protéines d'intérêt ou tout fragment de cette ou de ces protéine(s) ou des anticorps spécifiques d'au moins une desdites protéines ou de ses fragments ladite cellule mammifère étant génétiquement modifiée *in vitro* par au moins une séquence d'acide nucléique ou un fragment d'une séquence d'acide nucléique ou une association de séquences d'acides nucléiques correspondant à des fragments d'acides nucléiques issus d'un même gène ou de gènes différents, la ou lesdites séquences nucléiques étant déduite(s) des séquences d'ADN et ARN codant pour les protéines référencées SEQ ID N° 2, 4, 8, 9, 17 et 24, et les séquences d'ADN et/ou ARN (par exemple SEQ ID N° 30 à 57) codant pour tout ou partie des protéines

WO 01/05422 33 PCT/FR00/02057

appartenant à une même famille de protéines choisies parmi le perlecan, le précurseur de la protéine plasmatique de liaison au rétinol, du précurseur de l'activateur du GM2, de la calgranuline B et de la saposine B, ledit gène d'intérêt thérapeutique codant pour tout ou partie de la protéine d'intérêt, d'un fragment de la protéine d'intérêt ou d'un anticorps spécifique de la protéine d'intérêt qui sera exprimé à la surface de ladite cellule de mammifère (Toes et al., 1997,PNAS 94 : 14660-14665). La composition pharmaceutique peut contenir un agent thérapeutique seul dirigé contre une cible seule ou des agents pris en combinaison dirigés contre plusieurs cibles.

On désigne par « polypeptides et/ou protéines d'intérêt de l'invention » le fragment C-terminal du perlecan (SEQ ID N° 2), le précurseur de la protéine plasmatique de liaison au rétinol (SEQ ID N°4), la protéine activateur du GM2 (SEQ ID N° 8), la protéine mutée de l'activateur du GM2 (SEQ ID N° 9), la calgranuline B (SEQ ID N° 17), la saposine B (SEQ ID N° 24), les protéines ou fragments appartenant à la famille du précurseur de la protéine plasmatique de liaison au rétinol (par exemple SEQ ID N° 5 à 7), les protéines ou fragments appartenant à la famille de la protéine activateur du GM2 (par exemple SEQ ID N° 10 à 16), les protéines ou fragments appartenant à la famille de la protéine calgranuline B (par exemple SEQ ID N° 18 à 23), les protéines ou fragments appartenant à la famille de la protéine saposine B (par exemple SEQ ID N° 25 à 29 et les séquences peptidiques qui présentent au moins 70 % d'identité de préférence au moins 80 % d'identité et avantageusement au moins 98 % d'identité avec l'une quelconque des séquences peptidiques SEQ ID N° 1 à 29.

10

15

20

25

30

A partir des connaissances des séquences en acides aminés des protéines d'intérêt identifiées dans la présente invention, il est à la portée de l'homme de l'art de définir et utiliser les molécules décrites ci dessus et/ou toute molécule capable de se fixer au dites molécules, et/ou toute molécule capable d'inhiber lesdites molécules. Ainsi la présente invention concerne l'utilisation de protéines naturelles et/ou recombinantes et/ou de polypeptides de synthèse et leurs fragments, de ligand capables de se fixer au dites protéines ou à leur(s) fragment(s), par exemple des anticorps ; de protéines inhibitrices de la fonction et/ou de l'expression et/ou de la fixation desdites protéines.

Utilisation de protéine(s) et/ou peptide(s) naturel(s) et/ou de protéine(s) recombinante(s) et/ou de polypeptide(s) de synthèse correspondant aux protéines d'intérêt identifiées dans la présente invention.

La présente invention concerne un matériel biologique pour la préparation de compositions pharmaceutiques destinées au traitement de mammifères atteint de maladie auto-immune, de préférence la sclérose en plaques, comprenant :

5

10

15

20

25

30

- (i) soit au moins une protéine naturelle et/ou une protéine recombinante et/ou un polypeptide de synthèse choisi parmi les protéines dont les séquences en acides aminés sont référencées SEQ ID N° 2, 4, 8, 9, 17 et 24, et les séquences peptidiques ou les fragments desdites séquences appartenant à une même famille de protéines choisies parmi le perlecan, le précurseur de la protéine plasmatique de liaison au rétinol, du précurseur de l'activateur du ganglioside GM2, de la calgranuline B et de la saposine B (par exemple SEQ ID N°1, SEQ ID N° 3, SEQ ID N° 5 à 7, SEQ ID N° 10 à 16, SEQ ID N° 18 à 23, SEQ ID N° 25 à 29), et les séquences peptidiques qui présentent au moins 70 % d'identité de préférence au moins 80 % d'identité et avantageusement au moins 98 d'identité avec l'une quelconque des séquences peptidiques SEQ ID N° 1 à 29, seules ou en combinaison,
- (ii) soit au moins un fragment naturel et/ou synthétique de ces protéines d'intérêt, par exemple un fragment immunogène capable d'induire une réponse immune contre un polypeptide cible,
- (iii) soit au moins un peptide mimotope défini à partir des séquences de référence SEQ ID N° 2, 4, 8, 9, 17 et 24 et les séquences peptidiques ou les fragments desdites séquences appartenant à une même famille de protéines choisies parmi le perlecan, le précurseur de la protéine plasmatique de liaison au rétinol, du précurseur de l'activateur du ganglioside GM2, de la calgranuline B et de la saposine B (par exemple SEQ ID N° 1, SEQ ID N° 3, SEQ ID N° 5 à 7, SEQ ID N° 10 à 16, SEQ ID N° 18 à 23, SEQ ID N° 25 à 29), et les séquences peptidiques qui présentent au moins 70 % d'identité de préférence au moins 80 % d'identité et avantageusement au moins 98 d'identité avec l'une quelconque des séquences peptidiques SEQ ID N° 1 à 29, ou une combinaison de mimotopes, capable d'induire une réponse immune contre le polypeptide cible,

WO 01/05422 35 PCT/FR00/02057

(iv) soit au moins toute protéine ou peptide pouvant réguler *in vivo* la transcription et/ou la traduction des protéines d'intérêt (SEQ ID N° 2, 4, 8, 9, 17 et 24) et les séquences peptidiques ou les fragments desdites séquences appartenant à une même famille de protéines choisies parmi le perlecan, le précurseur de la protéine plasmatique de liaison au rétinol, du précurseur de l'activateur du ganglioside GM2, de la calgranuline B et de la saposine B (par exemple SEQ ID N°1, SEQ ID N° 3, SEQ ID N° 5 à 7, SEQ ID N° 10 à 16, SEQ ID N° 18 à 23, SEQ ID N° 25 à 29) et les séquences peptidiques qui présentent au moins 70 % d'identité de préférence au moins 80 % d'identité et avantageusement au moins 98 d'identité avec l'une quelconque des séquences peptidiques SEQ ID N° 1 à 29. L'administration de ces protéines et/ou peptides seuls ou en combinaison peut rétablir la concentration d'une protéine d'intérêt dans l'organisme.

10

15

20

25

30

La réponse immune dirigée contre un antigène spécifique peut être divisée en deux catégories distinctes, l'une mettant en jeu les anticorps (réponse immune de type humorale), l'autre les cellules effectrices cytotoxiques telles que par exemple les macrophages, les lymphocytes cytotoxiques (CTL) ou les cellules tueuses (NK) ainsi que les lymphocytes T « helper », notamment les lymphocytes T CD4+ (réponse immune de type cellulaire). Plus particulièrement, les deux types de réponse se distinguent en ce que les anticorps reconnaissent les antigènes sous leur forme tridimensionnelle alors que les lymphocytes T, par exemple, reconnaissent des portions peptidiques desdits antigènes, associés à des glycoprotéines codées par les gènes du complexe majeur d'histocompatibilité (CMH), notamment les gènes du complexe majeur d'histocompatibilité de type I qui sont exprimés de façon ubiquitaire à la surface des cellules ou les gènes du complexe majeur d'histocompatibilité de type II qui sont exprimés de façon spécifique à la surface des cellules impliquées dans la présentation des antigènes (APC). 1) Selon un premier aspect, la réponse immune de type cellulaire est caractérisée en ce que les cellules T de type CD4+ (cellules T helper), suite à un phénomène d'activation bien connu (pour une revue voir Alberolalia 1997, Annu Rev Immunol 15, 125-154) produisent des cytokines qui à leur tour induisent la prolifération de cellules APC capables de produire lesdites cytokines, la différenciation cellulaire des lymphocytes B capables de produire des anticorps spécifiques de l'antigène, et la stimulation des lymphocytes T cytotoxiques (CTL). 2)

Selon un second aspect de la réponse immune cellulaire, les cellules effectrices cytotoxiques telles que par exemple les lymphocytes de type CD8+ (CTL) sont activés a) après interaction avec des peptides antigéniques fixés sur et présentés par les glycoprotéines portées par les cellules ubiquitaires et codées par les gènes appartenant au système CMHI, et b) éventuellement par les cytokines produites par les CD4+.

5

10

15

20

25

30

La présente invention concerne l'administration d'une protéine ou d'un peptide dérivés des protéines d'intérêt (SEQ ID N° 2, 4, 8, 9, 17 et 24) ou de leur(s) fragment(s), et les séquences peptidiques ou les fragments desdites séquences appartenant à une même famille de protéines choisies parmi le perlecan, le précurseur de la protéine plasmatique de liaison au rétinol, du précurseur de l'activateur du ganglioside GM2, de la calgranuline B et de la saposine B (par exemple SEQ ID N°1, SEQ ID N° 3, SEQ ID N° 5 à 7, SEQ ID N° 10 à 16, SEO ID N° 18 à 23, SEO ID N° 25 à 29), et les séquences peptidiques qui présentent au moins 70 % d'identité de préférence au moins 80 % d'identité et avantageusement au moins 98 % d'identité avec l'une quelconque des séquences peptidiques SEQ ID Nº 1 à 29, seuls ou en combinaison, pour la prophylaxie et/ou la thérapie d'une maladie auto-immune, telle que la sclérose en plaques. Ces protéines et peptides administrés sont caractérisés en ce que ils doivent avoir perdu leur activité toxique, par exemple leur activité gliotoxique, ou avoir perdu leur capacité à se fixer à un ligand, et peuvent induire significativement une réponse immune médiée par les lymphocytes T ou/et les anticorps dirigée contre cette protéine sont utilisés. De telles protéines sont dites 'modifiées', cependant leur immunogénicité est conservée. De telles molécules immunogéniques modifiées sont obtenues par un nombre de traitements conventionnels, par exemple la dénaturation chimique ou à la chaleur, la troncation ou la mutation avec délétion, insertion ou emplacement d'acides aminés. Un exemple de troncation consiste en la troncation d'acides aminés à l'extrémité carboxy-terminale pouvant aller jusqu'à 5-30 acides aminés. Les molécules modifiées peuvent être obtenues par des techniques synthétiques ou/et recombinantes ou par des traitements chimiques ou physiques des molécules naturelles.

Les protéines d'intérêt naturelles et/ou recombinantes identifiées dans la présente invention (SEQ ID N° 2, 4, 8, 9, 17 et 25), et les séquences peptidiques ou les fragments desdites séquences appartenant à une même famille de protéines choisies

parmi le perlecan, le précurseur de la protéine plasmatique de liaison au rétinol, du précurseur de l'activateur du ganglioside GM2, de la calgranuline B et de la saposine B (par exemple SEQ ID N°1, SEQ ID N° 3, SEQ ID N° 5 à 7, SEQ ID N° 10 à 16, SEQ ID N° 18 à 23, SEQ ID N° 25 à 29), et les séquences peptidiques qui présentent au moins 70 % d'identité de préférence au moins 80 % d'identité et avantageusement au moins 98 d'identité avec l'une quelconque des séquences peptidiques SEQ ID Nº 1 à 29, ou leur(s) fragment(s), sont utilisées en vaccination prophylactique et thérapeutique contre les maladies auto-immunes, de préférence la SEP. Un vaccin comprend une quantité immunogénique effective de la protéine immunogène en association avec un véhicule pharmaceutiquement acceptable et éventuellement un adjuvant et/ou un diluant. Les véhicules, adjuvants et diluants pharmaceutiquement acceptables sont bien connus de l'homme du métier. On peut citer à titre de référence le Remington's Pharmaceutical Sciences. L'utilisation de compositions vaccinales est particulièrement avantageuse en association avec un diagnostic précoce de la maladie. La protéine immunogène est utilisée dans la préparation de médicament pour la vaccination prophylactique ou thérapeutique. Les protéines d'intérêt peuvent être éliminées de l'organisme sans induire d'effets secondaires indésirables. L'identification de telles protéines ou peptides vaccins est réalisée comme suit : les molécules candidates modifiées comme décrit précédemment (protéines naturelles, recombinantes, peptides) sont analysées dans un test fonctionnel pour vérifier qu'elles ont perdues leur toxicité, par exemple leur activité gliotoxique en utilisant le test appelé bio-essai, et pour vérifier leur immunogénicité (i) en réalisant un test in vitro de prolifération de lymphocytes T CD4+ spécifiques de l'antigène administré (T cell assay) ou un test in vitro de cytotoxicité des lymphocytes CD8+ spécifiques de l'antigène administré et (ii) en mesurant entre autre le taux d'anticorps circulants dirigés contre la protéine naturelle. Ces formes modifiées sont utilisées pour immuniser des hommes par des procédures standard avec des adjuvants appropriés.

10

15

20

25

30

Les vaccins préparés sont injectables, c'est-à-dire en solution liquide ou en suspension. En option, la préparation peut aussi être émulsifiée. La molécule antigénique peut être mélangée avec des excipients qui sont pharmaceutiquement acceptables et compatibles avec l'ingrédient actif. Des exemples d'excipients favorables sont l'eau, une solution saline, le dextrose, le glycérol, l'éthanol ou des

WO 01/05422 38 PCT/FR00/02057

équivalents et leurs combinaisons. Si désiré, le vaccin peut contenir des quantités mineures de substances auxiliaires comme des agents "wetting" ou émulsifiants, des agents qui tamponnent le pH ou des adjuvants comme l'hydroxide d'aluminium, le dipeptide muramyl ou leurs variations. Dans le cas des peptides, leur couplage à une plus grosse molécule (KLH, toxine tétanique) augmente quelquefois l'immunogénicité. Les vaccins sont administrés conventionnellement par injection par exemple sous cutanée ou intramusculaire. Des formulations additionnelles favorables avec d'autres modes d'administration incluent des suppositoires et quelquefois des formulations orales.

5

10

15

20

25

30

En général la concentration du polynucléotide dans la composition utilisée pour une administration *in vivo* est de 0.1µg /ml jusqu'à 20 mg /ml. Le polynucléotide peut être homologue ou hétérologue de la cellule cible dans laquelle il va être introduit.

La présente invention concerne également l'utilisation de vaccins incluant des molécules d'acides nucléiques qui codent pour les protéines d'intérêt ou des peptides immunogènes ou leur fragment(s), non actifs, correspondant aux protéines d'intérêt (SEQ ID N° 2, 4, 8, 9, 17 et 24) et les séquences peptidiques ou les fragments desdites séquences appartenant à une même famille de protéines choisies parmi le perlecan, le précurseur de la protéine plasmatique de liaison au rétinol, du précurseur de l'activateur du ganglioside GM2, de la calgranuline B et de la saposine B (par exemple SEQ ID N°1, SEQ ID N° 3, SEQ ID N° 5 à 7, SEQ ID N° 10 à 16, SEQ ID N° 18 à 23, SEQ ID N° 25 à 29) et les séquences peptidiques qui présentent au moins 70 % d'identité de préférence au moins 80 % d'identité et avantageusement au moins 98 % d'identité avec l'une quelconque des séquences peptidiques SEQ ID N° 1 à 29. Les vaccins d'acides nucléiques, en particulier les vaccins ADN, sont administrés généralement en association avec un véhicule pharmaceutiquement acceptable en injection intramusculaire.

A partir de la séquence en acides aminés des protéines d'intérêt décrites (SEQ ID N° 2, 4, 8, 9, 17 et 24) et les séquences peptidiques ou les fragments desdites séquences appartenant à une même famille de protéines choisies parmi le perlecan, le précurseur de la protéine plasmatique de liaison au rétinol, du précurseur de l'activateur du ganglioside GM2, de la calgranuline B et de la saposine B (par exemple SEQ ID N° 1, SEQ ID N° 3, SEQ ID N° 5 à 7, SEQ ID N° 10 à 16, SEQ ID N° 18 à 23,

WO 01/05422 39 PCT/FR00/02057

SEQ ID N° 25 à 29) et les séquences peptidiques qui présentent au moins 70 % d'identité de préférence au moins 80 % d'identité et avantageusement au moins 98 % d'identité avec l'une quelconque des séquences peptidiques SEQ ID N° 1 à 29, des peptides ou des fragments correspondant à tout ou partie de la séquence primaire de ces protéines peuvent être synthétisés par des méthodes classiques de synthèse peptidique ou obtenus par recombinaison génétique.

Des protéines recombinantes correspondante aux protéines d'intérêt, produites dans un système cellulaire procaryote ou eucaryote, sont disponibles auprès de différentes équipes et sont décrites dans la littérature. Elles peuvent être également produite par l'homme du métier à partir de la connaissance des séquences des gènes correspondants décrits dans la littérature et en tenant compte de la dégénérescence du code génétique. Toutes les séquences protéiques identifiées dans la présente invention sont ainsi susceptibles d'être obtenues par recombinaison génétique. Les gènes sont clonés dans des vecteurs adaptés. Des vecteurs différents sont utilisés pour transformer des cellules procaryotes (par exemple E. coli) et des cellules eucaryotes (par exemple cellules COS, CHO et cellules Simliki). Les protéines recombinantes correspondant aux protéines d'intérêt ou à des fragments des protéines d'intérêt peuvent être ainsi produits dans des systèmes cellulaires procaryotes et/ou encaryotes. Dans les cellules E. coli, les protéines recombinantes sont produites avec une queue poly-histidine. La fraction protéique insoluble est solubilisée dans de l'urée 8M. L'enrichissement du produit a été effectué sur résine chélatée au nickel (Qiagen). La colonne a été lavée avec des concentrations décroissantes d'urée. L'élution a été faite avec de l'imidazole en l'absence d'urée. La séquence complète des protéines d'intérêt peut être également clonée dans un plasmide adapté puis transférée dans le virus de la vaccine pour obtenir un virus recombinant.

10

15

20

25

30

Utilisation de ligands capables de se fixer aux protéines d'intérêt identifiées dans la présente invention.

La présente invention concerne un matériel biologique pour la préparation de compositions pharmaceutiques destinées au traitement de mammifères atteint de maladie auto-immune, de préférence la sclérose en plaques, comprenant :

(i) soit au moins un ligand capable de se fixer aux protéines et/ou fragments des protéines choisies parmi les protéines cibles SEQ ID N° 2, 4, 8, 9, 14 et

24 et les séquences peptidiques ou les fragments desdites séquences appartenant à une même famille de protéines choisies parmi le perlecan, le précurseur de la protéine plasmatique de liaison au rétinol, du précurseur de l'activateur du ganglioside GM2, de la calgranuline B et de la saposine B (par exemple SEQ ID N°1, SEQ ID N° 3, SEQ ID N° 5 à 7, SEQ ID N° 10 à 16, SEQ ID N° 18 à 23, SEQ ID N° 25 à 29) et les séquences peptidiques qui présentent au moins 70 % d'identité de préférence au moins 80 % d'identité et avantageusement au moins 98 % d'identité avec l'une quelconque des séquences peptidiques SEQ ID N° 1 à 29, le ligand étant capable ou non d'inhiber l'activité protéique,

5

10

15

20

25

30

(ii) soit au moins un anticorps polyclonal ou monoclonal capable de se fixer à au moins une protéine ou un de ses fragments choisie parmi les protéines cibles SEQ ID N° 2, 4, 8, 9, 14 et 24 et les séquences peptidiques ou les fragments desdites séquences appartenant à une même famille de protéines choisies parmi le perlecan, le précurseur de la protéine plasmatique de liaison au rétinol, du précurseur de l'activateur du ganglioside GM2, de la calgranuline B et de la saposine B (par exemple SEQ ID N°1, SEQ ID N° 3, SEQ ID N° 5 à 7, SEQ ID N° 10 à 16, SEQ ID N° 18 à 23, SEQ ID N° 25 à 29) et les séquences peptidiques qui présentent au moins 70 % d'identité de préférence au moins 80 % d'identité et avantageusement au moins 98 % d'identité avec l'une quelconque des séquences peptidiques SEQ ID N° 1 à 29. Cet anticorps peut être ou non neutralisant, c'est-à-dire capable ou non d'inhiber l'activité de la protéine d'intérêt. Le ligand peut être choisi parmi toute molécule ou fragment molécule capable de se fixer aux protéines cibles, par exemple les récepteurs de ce protéines, les cofacteurs de ces protéines, les anticorps polyclonaux ou monoclonaux capables de se fixer aux protéines ou tout fragment de ces protéines.

Ces anticorps sont très utiles notamment pour permettent la mise en œuvre de compositions thérapeutiques car ils conduisent par exemple, à des réactions immunes, dirigées spécifiquement à l'encontre d'épitopes immunodominants ou contre des antigènes présentant une grande variabilité. On administre chez le patient soit des anticorps solubles neutralisants pour inhiber leur fonction, soit des anticorps solubles spécifiques pour éliminer le peptide par formation de complexes immuns. L'invention décrit l'utilisation d'anticorps capables de reconnaître spécifiquement au moins une protéine décrite dans la présente invention pour le traitement et /ou pour le suivi

thérapeutique de maladie dégénérative et/ou neurologique et/ou auto-immune, de préférence la sclérose en plaques. Ces anticorps sont polyclonaux et de préférence monoclonaux. De préférence ces anticorps reconnaissent le site actif de la protéine et en se fixant, inhibe la fonction de la protéine. La capacité de l'anticorps à se fixer spécifiquement à la protéine est analysé par des techniques conventionnelle décrites, comme par exemple par des tests ELISA ou de Western blot en utilisant la protéine ou le peptide immunogène naturel ou synthétique. Le titre de l'anticorps est déterminé. La capacité de l'anticorps à neutraliser la fonction de la protéine peut être analysée par différents moyen, par exemple en déterminant la diminution de l'activité de la protéine ou du peptide immunogène en présence de l'anticorps, de préférence en déterminant la diminution de l'activité gliotoxique en utilisant le test bio-essai *in vitro*.

10

15

20

25

30

Par exemple, les anticorps monoclonaux dirigés contre la protéine cible ou une partie de cette protéine sont produits par des techniques conventionnelles utilisées pour produire des anticorps contre des antigènes de surface Des souris ou des lapins sont immunisées (i) soit avec la protéine naturelle ou recombinante d'intérêt, (ii) soit . avec tout peptide immunogène de cette protéine d'intérêt, (iii) soit avec des cellules murines qui expriment la protéine ou le peptide d'intérêt et les molécules du CMHII. La lignée murine Balb/c est la plus fréquemment utilisée. L'immunogène est également un peptide choisi parmi les peptides définis à partir des séquences primaires des protéines d'intérêt. Par exemple, l'immunogène suivant a été préparé : les peptides SEQ ID N°s 58, 59, 60 issus de la séquence du précurseur du ganglioside GM2, les peptides SEQ ID N°s 61, 62 issus de la séquence de la saposine B et les peptides SEQ ID N°s 63, 64, 65 issus de la calgranuline B ont été couplé à de l'hémocyanine de Lymphet Keyhole, en abrégé peptide-KLH, comme support pour son utilisation en immunisation, ou couplé à de l'albumine de sérique humaine, en abrégé peptide-HSA. Les animaux ont été soumis à une injection de peptide-KLH ou de peptide-HSA en utilisant de l'adjuvant complet de Freund (IFA). Les sérums et les surnageants de culture d'hybridome issus des animaux immunisés avec chaque peptide ont été analysés pour la présence d'anticorps anti-protéines par un test ELISA utilisant les protéines initiales. Les cellules spléniques de ces souris ont par conséquent été récupérées et fusionnées avec des cellules de myélome. Le polyéthylèneglycol (PEG) est l'agent de fusion le plus fréquemment utilisé. Les hybridomes produisant les

anticorps les plus spécifiques et les plus sensibles sont sélectionnés. Les anticorps monoclonaux peuvent être produits *in vitro* par culture cellulaire des hybridomes produits ou par récupération de liquide d'ascite murin après injection intrapéritonéale des hybridomes chez la souris. Quel que soit le mode de production en surnageant ou en ascite, il importe ensuite de purifier l'anticorps monoclonal. Les méthodes de purification utilisées sont essentiellement la filtration sur gel échangeur d'ions ou par chromatographie d'exclusion, voire l'immunoprécipitation. Pour chaque anticorps il faut choisir la méthode qui permettra d'obtenir le meilleur rendement. Un nombre suffisant d'anticorps anti-protéines sont criblés dans des tests fonctionnels pour identifier les anticorps les plus performants pour fixer la protéine d'intérêt et/ou pour bloquer l'activité de la protéine d'intérêt. Les anticorps monoclonaux sélectionnés sont humanisés par des méthodes standard de « CDR grafting » (protocole réalisé par de nombreuses compagnies, sous forme de service). Ces anticorps humanisés peuvent être testés cliniquement chez le patient. L'efficacité de ces anticorps peut être suivie par des paramètres cliniques.

10

15

20

25

30

La production *in vitro* d'anticorps, de fragments d'anticorps ou de dérivés d'anticorps, tels que les anticorps chimères, produits par génie génétique, dans des cellules eucaryotes a été décrite (EP 120 694 ou EP 125 023) et est aussi applicable à la présente invention.

Utilisation de molécules inhibitrices des protéines d'intérêt identifiées dans la présente invention.

La présente invention concerne un matériel biologique pour la préparation de compositions pharmaceutiques destinées au traitement de mammifères atteint de maladie dégénérative et/ou neurologique et/ou auto-immune, de préférence la sclérose en plaques, ladite composition comprenant (i) soit au moins une molécule inhibitrice de la fonction d'au moins une protéine choisie parmi les protéines identifiées dans la présente invention (SEQ ID N° 2, 4, 8, 9, 17, 24) et les séquences peptidiques ou les fragments desdites séquences appartenant à une même famille de protéines choisies parmi le perlecan, le précurseur de la protéine plasmatique de liaison au rétinol, du précurseur de l'activateur du ganglioside GM2, de la calgranuline B et de la saposine B (par exemple SEQ ID N°1, SEQ ID N°3, SEQ ID N°5 à 7, SEQ ID N°10 à 16, SEQ ID N°18 à 23, SEQ ID N°25 à 29) et les séquences peptidiques qui présentent au

moins 70 % d'identité de préférence au moins 80 % d'identité et avantageusement au moins 98 % d'identité avec l'une quelconque des séquences peptidiques SEQ ID N° 1 à 29, par exemple inhibitrice de l'activité gliotoxique, (ii) soit au moins une molécule régulatrice de l'expression d'au moins une protéine choisie parmi les protéines SEQ ID N° 2, 4, 8, 9, 17, 24 et les séquences peptidiques ou les fragments desdites séquences appartenant à une même famille de protéines choisies parmi le perlecan, le précurseur de la protéine plasmatique de liaison au rétinol, du précurseur de l'activateur du ganglioside GM2, de la calgranuline B et de la saposine B (par exemple SEQ ID N°1, SEQ ID N° 3, SEQ ID N° 5 à 7, SEQ ID N° 10 à 16, SEQ ID N° 18 à 23, SEQ ID N° 25 à 29) et les séquences peptidiques qui présentent au moins 70 % d'identité de préférence au moins 80 % d'identité et avantageusement au moins 98 % d'identité avec l'une quelconque des séquences peptidiques SEQ ID Nº 1 à 29, par exemple pour bloquer la transcription ou la traduction, (iii) soit au moins une molécule régulatrice du métabolisme d'au moins une protéine choisie parmi les protéines SEQ ID N° 2, 4, 8, 9, 17, 24 et les séquences peptidiques ou les fragments desdites séquences appartenant à une même famille de protéines choisies parmi le perlecan, le précurseur de la protéine plasmatique de liaison au rétinol, du précurseur de l'activateur du ganglioside GM2, de la calgranuline B et de la saposine B (par exemple SEQ ID N°1, SEQ ID N° 3, SEQ ID N° 5 à 7, SEQ ID N° 10 à 16, SEQ ID N° 18 à 23, SEQ ID N° 25 à 29) et les séquences peptidiques qui présentent au moins 70 % d'identité de préférence au moins 80 % d'identité et avantageusement au moins 98 % d'identité avec l'une quelconque des séquences peptidiques SEQ ID N° 1 à 29, (iv) soit au moins une molécule régulatrice de l'expression et/ou du métabolisme d'un ligand d'au moins une protéine choisie parmi les protéines SEQ ID N° 2, 4, 8, 9, 17, 24 et les séquences peptidiques ou les fragments desdites séquences appartenant à une même famille de protéines choisies parmi le perlecan, le précurseur de la protéine plasmatique de liaison au rétinol, du précurseur de l'activateur du ganglioside GM2, de la calgranuline B et de la saposine B (par exemple SEQ ID N°1, SEQ ID N° 3, SEQ ID N° 5 à 7, SEQ ID N° 10 à 16, SEQ ID N° 18 à 23, SEQ ID N° 25 à 29) et les séquences peptidiques qui présentent au moins 70 % d'identité de préférence au moins 80 % d'identité et avantageusement au moins 98 % d'identité avec l'une quelconque des séquences peptidiques SEQ ID N° 1 à SEQ ID N° 8 et SEQ ID N° 10 à 29 et les séquences peptidiques qui présentent au

15

20

25

30

moins 70 % d'identité de préférence au moins 80 % d'identité et avantageusement au moins 98 % d'identité avec l'une quelconque des séquences peptidiques SEQ ID N° 1 à 29, par exemple un récepteur ou un cofacteur. On peut penser que ces protéines de l'organisme humain peuvent être inhibées sans effet secondaire.

5

10

15

20

25

Un autre aspect important de l'invention concerne l'identification et l'évaluation de l'efficacité thérapeutique de substances naturelles et/ou synthétiques (i) capables de bloquer et/ou d'inhiber l'activité des protéines d'intérêt de l'invention et/ou de leur fragment : SEQ ID N° 2, 4, 8, 9, 17, 24 et les séquences peptidiques ou les fragments desdites séquences appartenant à une même famille de protéines choisies parmi le perlecan, le précurseur de la protéine plasmatique de liaison au rétinol, du précurseur de l'activateur du ganglioside GM2, de la calgranuline B et de la saposine B (par exemple SEQ ID N° 1, SEQ ID N° 3, SEQ ID N° 5 à 7, SEQ ID N° 10 à 16, SEQ ID N° 18 à 23, SEQ ID N° 25 à 29) et les séquences peptidiques qui présentent au moins 70 % d'identité de préférence au moins 80 % d'identité et avantageusement au moins 98 % d'identité avec l'une quelconque des séquences peptidiques SEQ ID N° 1 à 29 et/ou (ii) capables d'inhiber leur métabolisme tels les inhibiteurs du métabolisme correspondant, les inhibiteurs d'enzymes activées par les coenzymes, (iii) capables de réguler l'expression des protéines d'intérêt (SEQ ID N° 2, 4, 8, 9, 17, 24 et les séquences peptidiques ou les fragments desdites séquences appartenant à une même famille de protéines choisies parmi le perlecan, le précurseur de la protéine plasmatique de liaison au rétinol, du précurseur de l'activateur du ganglioside GM2, de la calgranuline B et de la saposine B (par exemple SEQ ID N°1, SEQ ID N° 3, SEQ ID N° 5 à 7, SEQ ID N° 10 à 16, SEQ ID N° 18 à 23, SEQ ID N° 25 à 29) et les séquences peptidiques qui présentent au moins 70 % d'identité de préférence au moins 80 % d'identité et avantageusement au moins 98 % d'identité avec l'une quelconque des séquences peptidiques SEQ ID N° 1 à 29, (iv) capables d'inhiber la fonction et/ou l'expression des ligands des protéines d'intérêt SEQ ID N° 2, 4, 8, 9, 17, 24 et les séquences peptidiques ou les fragments desdites séquences appartenant à une même famille de protéines choisies parmi le perlecan, le précurseur de la protéine plasmatique de liaison au rétinol, du précurseur de l'activateur du ganglioside GM2, de la calgranuline B et de la saposine B (par exemple SEQ ID N°1, SEQ ID N° 3, SEQ ID N° 5 à 7, SEQ ID N° 10 à 16, SEQ ID N° 18 à 23, SEQ ID N° 25 à 29) et les séquences

peptidiques qui présentent au moins 70 % d'identité de préférence au moins 80 % d'identité et avantageusement au moins 98 % d'identité avec l'une quelconque des séquences peptidiques SEQ ID N° 1 à 29, comme par exemple des récepteurs. Ces substances peuvent être utilisées dans des traitements prophylactiques et thérapeutiques de la maladie. L'invention concerne également des méthodes pour traiter et prévenir une maladie auto-immune, par exemple la SEP, en administrant des quantités effectives de ces substances. Les substances peuvent être des protéines, des anticorps, de petites molécules synthétiques ou naturelles, des dérivés des protéines identifiées dans cette invention, des lipides, des glycolipides etc... Les petites molécules peuvent être criblées et identifiées en grande quantité en utilisant des librairies combinatoires chimiques. L'invention concerne également des compositions pharmaceutiques comprenant ces substances en association avec des carriers physiologiques acceptables, et des méthodes pour la préparation de médicaments à utiliser en thérapie ou en prévention de maladies auto-immunes dont la SEP en utilisant ces substances.

10

15

20

25

30

Pour identifier des molécules inhibitrices de faible poids moléculaire comme des drogues candidates pour les maladies dégénératives et/ou neurologiques et/ou auto-immunes, telles que la sclérose en plaques, on utilise les tests et protocoles décrits dans précédemment et dans les demandes de brevet incorporés à titre de référence, en utilisant des échantillons prélevés du patient non traité ou traité, du modèle animal non traité ou traité, ou de tissus du modèle animal non traité ou traité. Cet aspect de l'invention inclue également un procédé pour identifier des substances capables de bloquer ou d'inhiber l'activité des protéines d'intérêt, comprenant l'introduction de ces substances dans un test in vitro ou dans un modèle animal in vivo. Les molécules sélectionnées sont testées à différentes concentrations. Ces inhibiteurs sont aussi testés dans des essais de toxicité et pharmacocinétique pour savoir si ils peuvent représenter des drogues candidates valables. Les substances testées pour l'inhibition ou le blocage des activités protéiques ou de l'expression des protéines, dans ces procédures de criblage peuvent être des protéines, des anticorps, des fragments d'anticorps, de petites molécules synthétiques ou naturelles, des dérivés des protéines d'intérêt, etc Les petites molécules peuvent être criblées et identifiées en grande quantité en utilisant des librairies combinatoires chimiques.

A titre d'exemple, on peut citer comme substances inhibitrices :

Les inhibiteurs des protéines identifiées dans la présente invention (SEQ ID N° 2, 4, 8, 9, 17, 24), les séquences peptidiques ou les fragments desdites séquences appartenant à une même famille de protéines choisies parmi le perlecan, le précurseur de la protéine plasmatique de liaison au rétinol, du précurseur de l'activateur du ganglioside GM2, de la calgranuline B et de la saposine B (par exemple SEO ID N°1, SEQ ID N° 3, SEQ ID N° 5 à 7, SEQ ID N° 10 à 16, SEQ ID N° 18 à 23, SEQ ID N° 25 à 29) et les séquences peptidiques qui présentent au moins 70 % d'identité de préférence au moins 80 % d'identité et avantageusement au moins 98 % d'identité avec l'une quelconque des séquences peptidiques SEQ ID Nº 1 à 29, et les inhibiteurs des fragments desdites protéines. Ces inhibiteurs peuvent être compris dans une composition prophylactique et thérapeutique, en particulier pour le traitement de la sclérose en plaques. Par exemple, la lycorine, alcaloïde extrait de Amaryllidaceae (ex: Crinum Asiaticum) est utilisée in vitro à une concentration comprise entre 0.1 et 0.5 ug /ml et in vivo à une concentration comprise entre 0.1 et 1 mg/kg/jour. Par exemple, le Rolipram (nom commercial) et l'Ibudilast (nom commercial), qui sont deux molécules de la même famille des inhibiteurs des phosphodiestérases 4(PDE4) sont utilisées in vitro à des concentrations comprises entre 1 et 10 µM/l et in vivo à des concentrations comprises entre environ 10 mg/kg/jour.

- A partir des séquences d'acides aminés des protéines SEQ ID N° 2,_4, 8, 9, 17, 24_et des séquences peptidiques ou les fragments desdites séquences appartenant à une même famille de protéines choisies parmi le perlecan, le précurseur de la protéine plasmatique de liaison au rétinol, du précurseur de l'activateur du ganglioside GM2, de la calgranuline B et de la saposine B (par exemple SEQ ID N°1, SEQ ID N° 3, SEQ ID N° 5 à 7, SEQ ID N° 10 à 16, SEQ ID N° 18 à 23, SEQ ID N° 25 à 29)_il est évident que l'on peut déduire les séquences nucléotidiques ADN et ARN (SEQ ID N° 30, 31, 42, 53) correspondant aux protéines d'intérêt et les séquences codant pour les protéines de la famille de ces protéines d'intérêt (par exemple SEQ ID N° 32 à 41, SEQ ID N° 43 à 52, SEQ ID N° 54 à 57, SEQ ID N° 66 à 67), en tenant compte du code génétique et de sa dégénérescence. Ainsi la présente invention concerne l'utilisation de ces séquences nucléotidiques sous forme :
 - de séquences anti-sens,

10

15

20

25

30

- de séquences codant pour un gène thérapeutique,

- de séquences pouvant être contenue dans un vecteur pour la réalisation de transformation cellulaire ex vitro et/ou in vivo (thérapie génique).

Utilisation d'acides nucléiques déduits des séquences en acides aminés des protéines d'intérêt identifiées dans la présente invention; acides nucléiques antisens et/ou codant pour un gène thérapeutique.

10

15

20

25

30

La présente invention concerne un matériel biologique pour la préparation de compositions pharmaceutiques destinées au traitement de mammifères atteint de maladie dégénérative et/ou neurologique et/ou auto-immune, en particulier la sclérose en plaques, la composition comprenant (i) soit au moins une séquence d'acide nucléique capable de s'hybrider à une séquence d'acides nucléiques codant pour les protéines d'intérêt (SEQ ID N° 2, 4, 8, 9, 17, 24) et les séquences peptidiques ou les fragments desdites séquences appartenant à une même famille de protéines choisies parmi le perlecan, le précurseur de la protéine plasmatique de liaison au rétinol, du précurseur de l'activateur du ganglioside GM2, de la calgranuline B et de la saposine B (par exemple SEQ ID N°1, SEQ ID N° 3, SEQ ID N° 5 à 7, SEQ ID N° 10 à 16, SEQ ID N° 18 à 23, SEQ ID N° 25 à 29) et les séquences peptidiques qui présentent au moins 70 % d'identité de préférence au moins 80 % d'identité et avantageusement au moins 98 % d'identité avec l'une quelconque des séquences peptidiques SEQ ID N° 1 à 29, ou leur(s) fragment(s), (ii) soit au moins une séquence d'acide nucléique comprenant au moins un gène d'intérêt thérapeutique codant pour les protéines ou un fragment de protéines (SEQ ID N° 2, 4, 8, 9, 17, 24), les séquences peptidiques ou les fragments desdites séquences appartenant à une même famille de protéines choisies parmi le perlecan, le précurseur de la protéine plasmatique de liaison au rétinol, du précurseur de l'activateur du ganglioside GM2, de la calgranuline B et de la saposine B (par exemple SEQ ID N°1, SEQ ID N° 3, SEQ ID N° 5 à 7, SEQ ID N° 10 à 16, SEQ ID N° 18 à 23, SEQ ID N° 25 à 29) et les séquences peptidiques qui présentent au moins 70 % d'identité de préférence au moins 80 % d'identité et avantageusement au moins 98 % d'identité avec l'une quelconque des séquences peptidiques SEQ ID N° 1 à 29, et des éléments assurant l'expression dudit gène in vivo dans des cellules cibles destinées à être génétiquement modifiées par ladite séquence nucléique.

Par séquence d'acide nucléique, on entend un fragment d'ADN et/ou d'ARN, double brin ou simple brin, linéaire ou circulaire, naturel et isolé ou de

synthèse, désignant un enchaînement précis de nucléotides, modifiés ou non, permettant de définir un fragment ou une région d'un acide nucléique choisi dans le groupe consistant en un ADNc; un ADN génomique; un ADN plasmidique; un ARN messager. Ces séquences d'acides nucléiques sont déduites de la séquence d'acides aminés des protéines SEQ ID N° 2, 4, 8, 9, 17, 24 et les séquences peptidiques ou les fragments desdites séquences appartenant à une même famille de protéines choisies parmi le perlecan, le précurseur de la protéine plasmatique de liaison au rétinol, du précurseur de l'activateur du ganglioside GM2, de la calgranuline B et de la saposine B (par exemple SEQ ID N°1, SEQ ID N° 3, SEQ ID N° 5 à 7, SEQ ID N° 10 à 16, SEQ ID N° 18 à 23, SEQ ID N° 25 à 29) et les séquences peptidiques qui présentent au moins 70 % d'identité de préférence au moins 80 % d'identité et avantageusement au moins 98 % d'identité avec l'une quelconque des séquences peptidiques SEQ ID N° 1 à 29, en utilisant le code génétique. En raison de la dégénérescence du code génétique l'invention englobe également des séquences équivalentes ou homologues. Ces séquences définies permettent à l'homme de l'art de définir lui-même les acides nucléiques adaptés.

5

10

15

20

25

30

Aussi, la présente invention concerne un matériel biologique pour la préparation de compositions pharmaceutiques comprenant au moins une séquence d'acide nucléique capable de s'hybrider à une séquence d'acides nucléiques codant pour les protéines d'intérêt ou leur(s) fragment(s) (SEQ ID N° 2, 4, 8, 9, 17, 24) et les séquences peptidiques ou les fragments desdites séquences appartenant à une même famille de protéines choisies parmi le perlecan, le précurseur de la protéine plasmatique de liaison au rétinol, du précurseur de l'activateur du ganglioside GM2, de la calgranuline B et de la saposine B (par exemple SEQ ID N°1, SEQ ID N° 3, SEQ ID N° 5 à 7, SEQ ID N° 10 à 16, SEQ ID N° 18 à 23, SEQ ID N° 25 à 29) et les séquences peptidiques qui présentent au moins 70 % d'identité de préférence au moins 80 % d'identité et avantageusement au moins 98 % d'identité avec l'une quelconque des séquences peptidiques SEQ ID N° 1 à 29.

L'invention consiste à définir et utiliser des molécules d'acides nucléiques complémentaires des séquences ADN et/ou ARN codant pour les protéines d'intérêt ou leur(s) fragment(s). Ces fragments correspondent à des molécules anti-sens ou ribozyme et peuvent être synthétisés à l'aide de synthétiseurs automatiques, tels que

ceux commercialisés par la société Applied Biosystem. L'invention décrit l'utilisation de ces acides nucléiques capables de s'hybrider dans des conditions stringentes à l'ADN ou/et ARN codant pour les protéines de l'invention ou pour leu(s) fragment(s). Des conditions de stringence caractéristiques sont celles qui correspondent à une combinaison de la température et de la concentration saline choisie approximativement entre 12 à 20°C sous le Tm (« melting temperature ») de l'hybride à l'étude. De telles molécules sont synthétisées et peuvent être marquées en utilisant des méthodes de marquage conventionnelles utilisées pour les sondes moléculaires, ou peuvent être utilisées comme amorces dans les réactions d'amplification. Les séquences qui présentent au moins 90% d'homologie par rapport à une séquence de référence font également partie de l'invention, de même que les fragments de ces séquences qui présentent au moins 20 nucléotides et de préférence 30 nucléotides contigus homologues par rapport à une séquence de référence. Afin de réduire la proportion de peptides naturels ou variants, il est possible d'envisager une approche anti-sens et/ou ribozyme. Une telle approche est largement décrite dans la littérature. Bien entendu, de telles molécules anti-sens peuvent constituer en tant que telles des vecteurs. On peut également utiliser des vecteurs qui comprennent une séquence d'acides nucléique qui code pour un anti-sens.

10

15

20

25

30

La présente invention concerne un matériel biologique pour la préparation de compositions pharmaceutiques destinées au traitement de mammifères atteint de maladie dégénérative et/ou neurologique et/ou auto-immune, telle que la sclérose en plaques, ladite composition comprenant au moins une séquence d'acide nucléique contenant au moins un gène d'intérêt thérapeutique et des éléments assurant l'expression dudit gène in vivo dans des cellules cibles destinées à être génétiquement modifiées par ladite séquence nucléique.

Ces séquences d'acides nucléiques et/ou vecteurs (anti-sens ou codant pour une protéine ou un fragment d'une protéine) permettent de cibler les cellules dans lesquelles le peptide est exprimé, telles que les cellules macrophages : (i) soit par l'utilisation d'une molécule de ciblage introduite sur le vecteur, (ii) soit par l'utilisation d'une propriété particulière de ces cellules.

Utilisation de vecteurs comprenant un gène d'intérêt thérapeutique correspondant aux gènes des protéine d'intérêt identifiées dans la présente invention.

La présente invention concerne un matériel biologique pour la préparation de compositions pharmaceutiques destinées à la prévention et au traitement de maladies dégénérative et/ou neurologique et/ou auto-immune, telles que la sclérose en plaques, la composition comprenant une séquence d'acide nucléique comprenant un gène d'intérêt thérapeutique et des éléments d'expression dudit gène d'intérêt. Les gènes peuvent être non mutés ou mutés. Ils peuvent également consister en des acides nucléiques modifiés de sorte qu'il ne leur est pas possible de s'intégrer dans le génome de la cellule cible ou des acides nucléiques stabilisés à l'aide d'agents, tels que la spermine.

Un tel gène d'intérêt thérapeutique code notamment :

5

10

20

25

30

- (i) soit au moins pour une protéine choisie parmi les protéines identifiées dans la présente invention (SEQ ID N° 2, 4, 8, 9, 17, 24) et les séquences peptidiques ou les fragments desdites séquences appartenant à une même famille de protéines choisies parmi le perlecan, le précurseur de la protéine plasmatique de liaison au rétinol, du précurseur de l'activateur du ganglioside GM2, de la calgranuline B et de la saposine B (par exemple SEQ ID N°1, SEQ ID N°3, SEQ ID N°5 à 7, SEQ ID N° 10 à 16, SEQ ID N° 18 à 23, SEQ ID N° 25 à 29) et les séquences peptidiques qui présentent au moins 70 % d'identité de préférence au moins 80 % d'identité et avantageusement au moins 98 % d'identité avec l'une quelconque des séquences peptidiques SEQ ID N° 1 à 29, ou leur(s) fragment(s),
- (ii) soit au moins pour tout ou partie d'un anticorps polyclonal ou monoclonal capable de se fixer à au moins une protéine ou un fragment de protéine choisi parmi les protéines identifiées dans la présente invention (SEQ ID N° 2, 4, 8, 9, 17, 24) et les séquences peptidiques ou les fragments desdites séquences appartenant à une même famille de protéines choisies parmi le perlecan, le précurseur de la protéine plasmatique de liaison au rétinol, du précurseur de l'activateur du ganglioside GM2, de la calgranuline B et de la saposine B (par exemple SEQ ID N°1, SEQ ID N° 3, SEQ ID N° 5 à 7, SEQ ID N° 10 à 16, SEQ ID N° 18 à 23, SEQ ID N° 25 à 29) et les séquences peptidiques qui présentent au moins 70 % d'identité de préférence au moins 80 % d'identité et avantageusement au moins 98 % d'identité avec l'une quelconque des séquences peptidiques SEQ ID N° 1 à 29. Il peut notamment s'agir d'anticorps transmembranaire natif, ou de fragment ou dérivé d'un tel anticorps, pour autant que

ledit anticorps, fragment ou dérivé d'anticorps soit exprimé à la surface de la cellule cible du mammifère génétiquement modifiée et soit capable de se fixer à un polypeptide présent à la surface d'une cellule effectrice cytotoxique ou d'un lymphocyte T helper impliqué dans le procédé d'activation d'une telle cellule,

5

10

15

20

25

30

(iii) soit au moins pour une molécule inhibitrice d'au moins une protéine ou de ses fragments, ladite protéine étant choisie parmi les protéines identifiées (SEQ ID N° 2, 4, 8, 9, 17, 24) et les séquences peptidiques ou les fragments desdites séquences appartenant à une même famille de protéines choisies parmi le perlecan, le précurseur de la protéine plasmatique de liaison au rétinol, du précurseur de l'activateur du ganglioside GM2, de la calgranuline B et de la saposine B (par exemple SEQ ID N°1, SEQ ID N° 3, SEQ ID N° 5 à 7, SEQ ID N° 10 à 16, SEQ ID N° 18 à 23, SEQ ID N° 25 à 29) et les séquences peptidiques qui présentent au moins 70 % d'identité de préférence au moins 80 % d'identité et avantageusement au moins 98 % d'identité avec l'une quelconque des séquences peptidiques SEQ ID N° 1 à 29; les protéines inhibitrices de la fonction et/ou du métabolisme et/ou de la fixation des protéines SEQ ID N° 2, 4, 8, 9, 17, 24 et les séquences peptidiques ou les fragments desdites séquences appartenant à une même famille de protéines choisies parmi le perlecan, le précurseur de la protéine plasmatique de liaison au rétinol, du précurseur de l'activateur du ganglioside GM2, de la calgranuline B et de la saposine B (par exemple SEQ ID N°1, SEQ ID N° 3, SEQ ID N° 5 à 7, SEQ ID N° 10 à 16, SEQ ID N° 18 à 23, SEQ ID N° 25 à 29) et les séquences peptidiques qui présentent au moins 70 % d'identité de préférence au moins 80 % d'identité et avantageusement au moins 98 % d'identité avec l'une quelconque des séquences peptidiques SEQ ID N° 1 à 29,

(iv) soit au moins pour un ligand ou toute partie d'un ligand capable de se fixer à au moins une protéine ou un fragment de protéine choisi parmi les protéines identifiées (SEQ ID N° 2, 4, 8, 9,17, 24) et les séquences peptidiques ou les fragments desdites séquences appartenant à une même famille de protéines choisies parmi le perlecan, le précurseur de la protéine plasmatique de liaison au rétinol, du précurseur de l'activateur du ganglioside GM2, de la calgranuline B et de la saposine B (par exemple SEQ ID N°1, SEQ ID N°3, SEQ ID N°5 à 7, SEQ ID N° 10 à 16, SEQ ID N° 18 à 23, SEQ ID N° 25 à 29) et les séquences peptidiques qui présentent au moins 70 % d'identité de préférence au moins 80 % d'identité et avantageusement au moins 98 %

d'identité avec l'une quelconque des séquences peptidiques SEQ ID N° 1 à 29, et/ou d'inhiber sa fonction.

5

10

15

20

25

30

Plus particulièrement, par fragment d'anticorps, on entend les fragments F(ab)2, Fab', Fab, sFv (Blazar et al., 1997, Journal of Immunology 159: 5821-5833; Bird et al., 1988 Science 242 : 423-426) d'un anticorps natif et par dérivé on entend, par exemple, un dérivé chimérique d'un tel anticorps (voir par exemple les chimères des anticorps antiCD3 Souris/Homme dans Arakawa et al., 1996 J Biochem 120 : 657-662 ou les immunotoxines telles que sFv-toxine de Chaudary et al 1989, Nature 339 : 394-397). Par anticorps transmembranaire on entend un anticorps dont au moins la région fonctionnelle capable de reconnaître et de se fixer à son antigène spécifique est exprimée à la surface des cellules cibles pour permettre lesdites reconnaissance et fixation. Plus particulièrement, les anticorps selon la présente invention consistent en des polypeptides de fusion comprenant les amino acides définissant ladite région fonctionnelle et une séquence d'amino acides (polypeptide transmembranaire) permettant l'ancrage au sein de la double couche lipidique membranaire de la cellule cible ou à la surface externe de cette bi-couche. Les séquences nucléiques codant pour de nombreux polypeptides transmembranaires sont décrites dans la littérature. Selon un cas tout à fait avantageux, la séquence d'acide nucléique codant pour la chaîne lourde de l'anticorps est fusionnée avec la séquence d'acide nucléique codant pour undit polypeptide transmembranaire.

Par éléments assurant l'expression dudit gène in vivo on fait notamment référence aux éléments nécessaires pour assurer l'expression dudit gène après son transfert dans une cellule cible. Il s'agit notamment des séquences promotrices et/ou des séquences de régulation efficaces dans ladite cellule, et éventuellement les séquences requises pour permettre l'expression à la surface des cellules cibles dudit polypeptide. Le promoteur utilisé peut être un promoteur viral, ubiquitaire ou spécifique de tissu ou encore un promoteur synthétique. A titre d'exemple, on mentionnera les promoteurs tels que les promoteurs des virus RSV (Rous Sarcoma Virus), MPSV, SV40 (Simian Virus), CMV (Cytomegalovirus) ou du virus de la vaccine, les promoteurs du gène codant pour la créatine kinase musculaire, pour l'actine. Il est en outre possible de choisir une séquence promotrice spécifique d'un

type cellulaire donné, ou activable dans des conditions définies. La littérature procure un grand nombre d'informations relatives à de telles séquences promotrices.

Par ailleurs, ledit acide nucléique peut comprendre au moins deux séquences, identiques ou différentes, présentant une activité de promoteur transcriptionnel et/ou au moins deux gènes, identiques ou différents, situés l'un par rapport à l'autre de manière contiguë, éloignée, dans le même sens ou dans le sens inverse, pour autant que la fonction de promoteur transcriptionnel ou la transcription desdits gènes ne soit pas affectée.

De même dans ce type de construction d'acide nucléique, il est possible d'introduire des séquences nucléiques « neutres » ou introns qui ne nuisent pas à la transcription et sont épissées avant l'étape de traduction. De telles séquences et leurs utilisations sont décrites dans la littérature (référence : demande de brevet PCT WO 94/29471).

10

15

20

25

30

Ledit acide nucléique peut également comprendre des séquences requises pour le transport intracellulaire, pour la réplication et/ou pour l'intégration, pour la transcription et/ou la traduction. De telles séquences sont bien connues de l'homme de l'art.

Par ailleurs, les acides nucléiques utilisables selon la présente invention peuvent également être des acides nucléiques modifiés de sorte qu'il ne leur est pas possible de s'intégrer dans le génome de la cellule cible ou des acides nucléiques stabilisés à l'aide d'agents, tels que par exemple la spermine, qui en tant que tels n'ont pas d'effet sur l'efficacité de la transfection.

Selon un mode de réalisation de l'invention, la séquence d'acide nucléique est une séquence d'ADN ou ARN nue, c'est à dire libre de tout composé facilitant son introduction dans les cellules (transfert de séquence d'acide nucléique). Toutefois, selon un second mode de réalisation de l'invention, afin de favoriser son introduction dans les cellules cibles et afin d'obtenir les cellules génétiquement modifiées de l'invention, cette séquence d'acide nucléique peut être sous la forme d'un « vecteur », et plus particulièrement sous la forme d'un vecteur viral, tel que par exemple un vecteur adénoviral, rétroviral, un vecteur dérivé d'un poxvirus, notamment dérivé du virus de la vaccine ou du Modified Virus Ankara (MVA) ou d'un vecteur non viral tel que, par exemple, un vecteur consistant en au moins une dite séquence d'acide

nucléique complexée ou conjuguée à au moins une molécule ou substance porteuse sélectionnée parmi le groupe consistant en un amphiphile cationique, notamment un lipide cationique, un polymère cationique ou neutre, un composé polaire pratique notamment choisi parmi le propylène glycol, le polyéthylène glycol, le glycérol, l'éthanol, la 1-méthyl L-2-pyrrolidone ou leurs dérivés, et un composé polaire aprotique notamment choisi parmi le diméthylsulfoxide (DMSO), le diéthylsulfoxide, le di-n-propylsulfoxide, le diméthylsulfone, le sulfolane, la diméthylformamide, le diméthylacetamide, la tetraméthylurée, l'acétonitrile ou leurs dérivés. La littérature procure un nombre important d'exemples de tels vecteurs viraux et non viraux.

5

10

20

25

30

De tels vecteurs peuvent en outre et de préférence comprendre des éléments de ciblage pouvant permettre de diriger le transfert de séquence d'acide nucléique vers certains types cellulaires ou certains tissus particuliers tels que les cellules cytotoxiques et les cellules présentatrices de l'antigène). Ils peuvent également permettre de diriger le transfert d'une substance active vers certains compartiments 15 intracellulaires préférés tel que le noyau, les mitochondries ou les peroxysomes, par exemple. Il peut en outre s'agir d'éléments facilitant la pénétration à l'intérieur de la cellule ou la lyse de compartiments intracellulaires. De tels éléments de ciblage sont largement décrits dans la littérature. Il peut par exemple s'agir de tout ou partie de lectines, de peptides, notamment le peptide JTS-1 (voir demande de brevet PCT WO 94/40958), d'oligonucléotides, de lipides, d'hormones, de vitamines, d'antigènes, d'anticorps, de ligands spécifiques de récepteurs membranaires, de ligands susceptibles de réagir avec un anti-ligand, de peptides fusogènes, de peptides de localisation nucléaire, ou d'une composition de tels composés.

Utilisation de cellules transformées in vivo après injection de vecteurs contenant au moins un gène d'intérêt thérapeutique défini à partir des protéines d'intérêt identifiées dans la présente invention (SEQ ID N° 2, 4, 8, 9, 17, 24) et les séquences peptidiques ou les fragments desdites séquences appartenant à une même famille de protéines choisies parmi le perlecan, le précurseur de la protéine plasmatique de liaison au rétinol, du précurseur de l'activateur du ganglioside GM2, de la calgranuline B et de la saposine B (par exemple SEQ ID N°1, SEQ ID N° 3, SEQ ID N° 5 à 7, SEQ ID N° 10 à 16, SEQ ID N° 18 à 23, SEQ ID N° 25 à 29) et les séquences peptidiques qui présentent au moins 70 % d'identité de préférence au moins 80 %

d'identité et avantageusement au moins 98 % d'identité avec l'une quelconque des séquences peptidiques SEQ ID N° 1 à 29.

La présente invention concerne un matériel biologique pour la préparation de compositions pharmaceutiques destinée à la prévention et au traitement de mammifères atteint de maladies dégénérative et/ou neurologique et/ou auto-immune, de préférence la sclérose en plaques, la composition comprenant au moins un vecteur contenant un gène thérapeutique comme décrit ci-dessous, capable d'être introduit dans une cellule cible *in vivo* et d'exprimer le gène d'intérêt thérapeutique *in vivo*. L'avantage de cette invention repose sur la possibilité de maintenir sur le long terme un niveau basal de molécules exprimées dans le patient traité. Des vecteurs ou acides nucléiques codant pour des gènes d'intérêt thérapeutique sont injectés. Ces vecteurs et acides nucléiques doivent être transportés jusqu'aux cellules cibles et transfecter ces cellules dans lesquelles ils doivent être exprimés *in vivo*.

5

10

15

20

25

30

L'invention concerne l'expression in vivo de séquences nucléotidiques et/ou de vecteurs tels que désignés dans le paragraphe précédent, c'est-à-dire des séquences correspondant à des gènes d'intérêt thérapeutique codant notamment :

- (i) soit au moins pour une protéine choisie parmi les protéines identifiées dans la présente invention (SEQ ID N° 2, 4, 8, 9, 17, 24) et les séquences peptidiques ou les fragments desdites séquences appartenant à une même famille de protéines choisies parmi le perlecan, le précurseur de la protéine plasmatique de liaison au rétinol, du précurseur de l'activateur du ganglioside GM2, de la calgranuline B et de la saposine B (par exemple SEQ ID N°1, SEQ ID N° 3, SEQ ID N° 5 à 7, SEQ ID N° 10 à 16, SEQ ID N° 18 à 23, SEQ ID N° 25 à 29) et les séquences peptidiques qui présentent au moins 70 % d'identité de préférence au moins 80 % d'identité et avantageusement au moins 98 % d'identité avec l'une quelconque des séquences peptidiques SEQ ID N° 1 à 29, ou leur(s) fragment(s),
- (i) soit au moins pour tout ou partie d'un anticorps polyclonal ou monoclonal capable de se fixer à au moins une protéine choisie parmi les protéines identifiées dans la présente invention (SEQ ID N° 2, 4, 8, 9, 17, 24) et les séquences peptidiques ou les fragments desdites séquences appartenant à une même famille de protéines choisies parmi le perlecan, le précurseur de la protéine plasmatique de liaison au rétinol, du précurseur de l'activateur du ganglioside GM2, de la

calgranuline B et de la saposine B (par exemple SEQ ID N°1, SEQ ID N° 3, SEQ ID N° 5 à 7, SEQ ID N° 10 à 16, SEQ ID N° 18 à 23, SEQ ID N° 25 à 29) et les séquences peptidiques qui présentent au moins 70 % d'identité de préférence au moins 80 % d'identité et avantageusement au moins 98 % d'identité avec l'une quelconque des séquences peptidiques SEQ ID N° 1 à 29. Il peut s'agir d'anticorps transmembranaire natif, ou de fragment ou dérivé d'un tel anticorps, pour autant que ledit anticorps, fragment ou dérivé d'anticorps soit exprimé à la surface de la cellule cible de mammifère génétiquement modifiée et en ce que ledit anticorps est capable de se fixer à un polypeptide présent à la surface d'une cellule effectrice cytotoxique ou d'un lymphocyte T helper et impliqué dans le procédé d'activation d'une telle cellule. Il peut s'agir de fragments d'anticorps exprimés par des cellules capables de sécréter lesdits anticorps dans la circulation sanguine d'un mammifère ou patient porteur des cellules génétiquement modifiées par le gène codant pour l'anticorps,

5

10

15

20

25

30

(ii) soit au moins pour une molécule inhibitrice d'au moins une protéine choisie parmi les protéines identifiées (SEQ ID N° 2, 4, 8, 9, 17, 24) et les séquences peptidiques ou les fragments desdites séquences appartenant à une même famille de protéines choisies parmi le perlecan, le précurseur de la protéine plasmatique de liaison au rétinol, du précurseur de l'activateur du ganglioside GM2, de la calgranuline B et de la saposine B (par exemple SEQ ID N°1, SEQ ID N° 3, SEQ ID N° 5 à 7, SEQ ID N° 10 à 16, SEQ ID N° 18 à 23, SEQ ID N° 25 à 29) et les séquences peptidiques qui présentent au moins 70 % d'identité de préférence au moins 80 % d'identité et avantageusement au moins 98 % d'identité avec l'une quelconque des séquences peptidiques SEQ ID N° 1 à 29; protéine inhibitrice de la fonction et/ou du métabolisme et/ou de la fixation des protéines SEQ ID N° 2, 4, 8,9, 17, 24 et les séquences peptidiques ou les fragments desdites séquences appartenant à une même famille de protéines choisies parmi le perlecan, le précurseur de la protéine plasmatique de liaison au rétinol, du précurseur de l'activateur du ganglioside GM2, de la calgranuline B et de la saposine B (par exemple SEQ ID N°1, SEQ ID N° 3, SEQ ID N° 5 à 7, SEQ ID N° 10 à 16, SEQ ID N° 18 à 23, SEQ ID N° 25 à 29) et les séquences peptidiques qui présentent au moins 70 % d'identité de préférence au moins 80 % d'identité et avantageusement

WO 01/05422 57 PCT/FR00/02057

au moins 98 % d'identité avec l'une quelconque des séquences peptidiques SEQ ID N° 1 à 29,

(iii) soit au moins pour un ligand ou toute partie du ligand capable de se fixer sur au moins une protéine choisie parmi les protéines identifiées (SEQ ID N° 2, 4, 8, 9, 17, 24) et les séquences peptidiques ou les fragments desdites séquences appartenant à une même famille de protéines choisies parmi le perlecan, le précurseur de la protéine plasmatique de liaison au rétinol, du précurseur de l'activateur du ganglioside GM2, de la calgranuline B et de la saposine B (par exemple SEQ ID N°1, SEQ ID N° 3, SEQ ID N° 5 à 7, SEQ ID N° 10 à 16, SEQ ID N° 18 à 23, SEQ ID N° 25 à 29) et les séquences peptidiques qui présentent au moins 70 % d'identité de préférence au moins 80 % d'identité et avantageusement au moins 98 % d'identité avec l'une quelconque des séquences peptidiques SEQ ID N° 1 à 29, et/ou d'inhiber sa fonction.

5

10

15

20

25

30

Selon un mode de réalisation particulier, il s'agit d'utiliser la thérapie génique de manière à diriger la réponse immune contre la protéine, le peptide ou la molécule d'intérêt cible, c'est-à-dire contre toute protéine choisie parmi les protéines SEQ ID N° 2, 4, 8, 9, 17, 24 et les séquences peptidiques ou les fragments desdites séquences appartenant à une même famille de protéines choisies parmi le perlecan, le précurseur de la protéine plasmatique de liaison au rétinol, du précurseur de l'activateur du ganglioside GM2, de la calgranuline B et de la saposine B (par exemple SEQ ID N°1, SEQ ID N° 3, SEQ ID N° 5 à 7, SEQ ID N° 10 à 16, SEQ ID N° 18 à 23, SEQ ID N° 25 à 29) et les séquences peptidiques qui présentent au moins 70 % d'identité de préférence au moins 80 % d'identité et avantageusement au moins 98 % d'identité avec l'une quelconque des séquences peptidiques SEQ ID N° 1 à 29, leur(s) fragment(s) et/ou contre toute molécule inhibitrice de la fonction et/ou de l'expression et/ou du métabolisme desdites protéines d'intérêt, et/ou des ligands desdites protéines comme par exemple les récepteurs. Pour cela il est évident que les cellules à cibler pour la transformation avec un vecteur sont des cellules appartenant au système immun, soit des cellules de type lymphocytes (CD4/CD8), soit des cellules présentatrices de l'antigène (cellules dendritiques, macrophages, ...).

Selon un mode de réalisation particulier, on modifie génétiquement, notamment in vivo, les cellules présentatrices de l'antigène (CPA). Les CPA comme les

macrophages, les cellules dendritiques, les microgliocytes, les astrocytes jouent un rôle dans l'initiation de la réponse immune. Elles sont les premiers composants cellulaires qui capturent l'antigène, l'apprête dans la cellule et expriment des molécules du CMHI et CMHII transmembranaires impliquées dans la présentation de l'immunogène aux cellules T CD4+ et CD8+, elles produisent des protéines accessoires spécifiques qui participent à l'activation des cellules T (Debrick et .1;, 1991, J. Immunol 147 : 2846; Reis et al., 1993, J Ep Med 178 : 509; Kovacsovics-bankowski et al., 1993, PNAS 90 : 4942; Kovacsovics-bankowski et al., 1995 Science 267 : 243; Svensson et al., 1997, J Immunol 158 : 4229; Norbury et al ;, 1997, Eur J Immunol 27 : 280). Pour une vaccination, il peut être avantageux de disposer d'un système de thérapie génique qui peut cibler le transfert de gène dans de telles cellules APC, c'est-à-dire un gène qui code pour un polypeptide qui peut, après sa production intracellulaire et son « processing », être présenté aux cellules CD8+ et/ou CD4+ par les molécules des complexes CMHI et CMHII respectivement à la surface de ces cellules.

10

15

20

25

30

On choisit d'exprimer à la surface des cellules CPA in vivo tout ou partie d'un anticorps et/ou d'un ligand comme par exemple un récepteur, capable de réagir avec la protéine ou le peptide cible choisis parmi les protéines SEQ ID N° 2, 4, 8, 9, 17, 24 et les séquences peptidiques ou les fragments desdites séquences appartenant à une même famille de protéines choisies parmi le perlecan, le précurseur de la protéine plasmatique de liaison au rétinol, du précurseur de l'activateur du ganglioside GM2, de la calgranuline B et de la saposine B (par exemple SEQ ID N° 1, SEQ ID N° 3, SEQ ID N° 5 à 7, SEQ ID N° 10 à 16, SEQ ID N° 18 à 23, SEQ ID N° 25 à 29) et les séquences peptidiques qui présentent au moins 70 % d'identité de préférence au moins 80 % d'identité et avantageusement au moins 98 % d'identité avec l'une quelconque des séquences peptidiques SEQ ID N° 1 à 29. De telles cellules vont alors spécifiquement phagocyter ladite protéine ou ledit peptide, le « processer » de façon à ce que des fragments de ce peptide soient présentés à la surface des cellules présentatrices de l'antigène.

La littérature propose un grand nombre d'exemples de gènes codant pour des anticorps capables de réagir avec des polypeptides ou récepteurs. Il est à la protée de l'homme de l'art d'obtenir les séquences d'acides nucléiques codant pour de tels anticorps. Citons par exemple les gènes codant pour les chaînes légère et lourde de

WO 01/05422 59 PCT/FR00/02057

l'anticorps YTH 12.5 (anti-CD3) (Routledge et al. 1991, Eur J Immunol 21: 2717-2725), de l'anti-CD3 selon Arakawa et al; 1996, J. Biochem. 120: 657-662. Les séquences d'acide nucléique de tels anticorps sont aisément identifiables à partir des bases de données communément utilisées par l'homme du métier. Il est également possible à partir d'hybridomes disponibles auprès de l'ATCC de cloner les séquences d'acides nucléiques codant pour les chaînes lourdes et/ou légères de ces différents anticorps par les méthodes d'amplification telles que la RT-PCR à l'aide d'oligonucléotides spécifiques ou les techniques mettant en œuvre des banques d'ADNc (Maniatis et al., 1982, Molecular cloning. A laboratory manual CSH Laboratory, Cold Spring Harbor, New York). Les séquences ainsi clonées sont alors disponibles pour leur clonage dans des vecteurs. Selon un cas préféré de l'invention, la séquence d'acide nucléique codant pour la chaîne lourde de l'anticorps est fusionnée par recombinaison homologue avec la séquence d'acide nucléique codant pour un polypeptide transmembranaire tel que la glycoprotéine rabique ou la gp160 (Polydefkis et al., 1990, J Exp Med 171 : 875-887). Ces techniques de biologie moléculaire ont été parfaitement bien décrites.

10

15

20

25

30

On choisit d'exprimer à la surface des cellules CPA in vivo des fragments immunogènes correspondant à au moins une protéines choisie parmi les protéines SEO ID N° 2, 4, 8, 9, 17, 24 et les séquences peptidiques ou les fragments desdites séquences appartenant à une même famille de protéines choisies parmi le perlecan, le précurseur de la protéine plasmatique de liaison au rétinol, du précurseur de l'activateur du ganglioside GM2, de la calgranuline B et de la saposine B (par exemple SEQ ID N°1, SEQ ID N° 3, SEQ ID N° 5 à 7, SEQ ID N° 10 à 16, SEQ ID N° 18 à 23, SEQ ID N° 25 à 29) et les séquences peptidiques qui présentent au moins 70 % d'identité de préférence au moins 80 % d'identité et avantageusement au moins 98 % d'identité avec l'une quelconque des séquences peptidiques SEQ ID Nº 1 à 29. Pour cela, on peut choisir de faire exprimer par le vecteur soit le polypeptide complet soit de manière préféré des polypeptides sélectionnés pour réagir avec des ligands et/ou récepteurs spécifiques. Le peptide immunogène codé par le polynucléotide introduit dans la cellule du vertébré in vivo peut être produit et/ou sécrété, apprêté puis présenté à une cellule présentatrice de l'antigène (APC) dans le contexte des molécules du CMH. Les APC ainsi transférées in vivo induisent une réponse immune dirigée contre

l'immunogène exprimé in vivo. Les APC possèdent différents mécanismes pour capturer les antigènes : (a) la capture des antigènes par des récepteurs membranaires comme les récepteurs aux immunoglobulines (Fc) ou pour le complément disponibles à la surface des granulocytes, des monocytes ou macrophages permettant une délivrance efficace de l'antigène dans les compartiments intracellulaires après phagocytose médiée par les récepteurs. (b) l'entrée dans les APC par pinocytose en phase fluide, impliquant différents mécanismes : la micropinocytose c'est-à-dire la capture de petites vésicules (0.1 µm) par les puits recouverts de clathrine et la macropinocytose c'est-àdire la capture de plus grosses vésicules (avec une taille variant ente 0.5 µm et environ 6 μm) (Sallusto et al. 1995, J Exp Med 182 : 389-400). Tandis que la micropinocytose existe de façon constitutive dans toutes les cellules, la macropinocytose est limitée à des types cellulaires, comme par exemple les macrophages, les cellules dendritiques, les astrocytes, les cellules épithéliales stimulées par des facteurs de croissance (Racoosin et al., J Cell Sci 1992, 102: 867-880). Dans cette invention, on entend par cellules capables de macropinocytose, les cellules qui peuvent réaliser les événements décrits ci-dessus et les cellules qui peuvent capturer des macromolécules de préférence entre 0.5 µm et environ 6 µm dans le cytoplasme.

5

10

15

20

25

30

Selon un mode de réalisation particulier, on modifie génétiquement notamment in vivo, les cellules effectrices cytotoxiques ou les lymphocytes T helper de façon à ce qu'elles expriment à leur surface un polypeptide correspondant aux protéines SEQ ID N° 2. 4, 8, 9, 17, 24 et les séquences peptidiques ou les fragments desdites séquences appartenant à une même famille de protéines choisies parmi le perlecan, le précurseur de la protéine plasmatique de liaison au rétinol, du précurseur de l'activateur du ganglioside GM2, de la calgranuline B et de la saposine B (par exemple SEQ ID N°1, SEQ ID N°3, SEQ ID N°5 à 7, SEQ ID N° 10 à 16, SEQ ID N° 18 à 23, SEQ ID N° 25 à 29) et les séquences peptidiques qui présentent au moins 70 % d'identité de préférence au moins 80 % d'identité et avantageusement au moins 98 % d'identité avec l'une quelconque des séquences peptidiques SEQ ID N° 1 à 29, à des ligands desdites protéines, naturellement non exprimés par ces cellules, et capables d'induire le procédé d'activation de telles cellules, par l'introduction dans ces cellules de séquences d'acide nucléique renfermant le gène codant pour un tel polypeptide. Conformément à la présente invention, il est également possible de sélectionner une

séquence d'acide nucléique contenant un gène d'intérêt thérapeutique codant pour tout ou partie d'un anticorps dirigé contre une protéine choisie parmi les protéines SEQ ID N° 2, 4, 8, 9, 17, 24 et les séquences peptidiques ou les fragments desdites séquences appartenant à une même famille de protéines choisies parmi le perlecan, le précurseur de la protéine plasmatique de liaison au rétinol, du précurseur de l'activateur du ganglioside GM2, de la calgranuline B et de la saposine B (par exemple SEQ ID N° 1, SEQ ID N° 3, SEQ ID N° 5 à 7, SEQ ID N° 10 à 16, SEQ ID N° 18 à 23, SEQ ID N° 25 à 29) et les séquences peptidiques qui présentent au moins 70 % d'identité de préférence au moins 80 % d'identité et avantageusement au moins 98 % d'identité avec l'une quelconque des séquences peptidiques SEQ ID N° 1 à 29, susceptible d'être exprimé à la surface des cellules cibles du patient à traiter, ledit anticorps étant capable de se fixer à un polypeptide naturellement non exprimé par ces cellules effectrices cytotoxiques ou lymphocytes T helper.

Par cellules effectrices cytotoxiques, on entend désigner les macrophages, les astrocytes, les lymphocytes T cytotoxiques (TCL) et les cellules tueuses (NK) ainsi que leurs dérivés telles que par exemple les LAK (Versteeg 1992 Immunology today 13: 244-247; Brittende et al 1996, Cancer 77:1226-1243). Par 'lymphocytes T helper' on entend désigner notamment les CD4 qui permettent après activation la sécrétion de facteurs d'activation des cellules effectrices de la réponse immune. Les polypeptides et notamment les récepteurs exprimés à la surface de ces cellules et qui sont impliqués dans l'activation de telles cellules consistent notamment en tout ou partie du complexe TCR ou le CD3, tout ou partie des complexes CD8, CD4, CD28, LFA-1, 4-1BB (Melero et al., 1998, Eur J Immunol 28: 1116-1121), CD47, CD2, CD1, CD9, CD45, CD30, CD40, tout ou partie des récepteurs de cytokines (Finke et al., 1998, Gene therapy 5: 31-39), telles que IL-7, IL-4, IL-2, IL-15 ou GM-CSF, tout ou partie du complexe récepteur des cellules NK tel que par exemple NKAR, Nkp46, ...; (Kawano et al., 1998 Immunology 95:5690-5693; Pessino et al., 1998 J Exp Med188:953-960), Nkp44, tout ou partie des récepteurs de macrophages tels que par exemple le récepteur Fc (Deo et al., 1997, Immunology Today 18: 127-135).

15

20

25

30

De nombreux outils ont été développés pour introduire différents gènes hétérologues et/ou vecteurs dans des cellules, en particulier des cellules de mammifères. Ces techniques peuvent être divisées en deux catégories : la première

implique des technique physiques comme la micro-injection, catégorie l'électroporation ou le bombardement de particules. La seconde catégorie est basée sur l'utilisation de techniques en biologie moléculaire et cellulaire avec lesquelles le gène est transféré avec un vecteur biologique ou synthétique qui facilite l'introduction du matériel dans la cellule in vivo. Aujourd'hui, les vecteurs les plus efficaces sont les vecteurs viraux en particulier les adénoviraux et rétroviraux. Ces virus possèdent des propriétés naturelles pour traverser les membranes plasmiques, éviter la dégradation de leur matériel génétique et introduire leur génome dans le noyau de la cellule. Ces virus ont été largement étudiés et certains sont déjà utilisés expérimentalement dans des applications humaines en vaccination, en immunothérapie, ou pour compenser des déficiences génétiques. Cependant cette approche virale a des limitations notamment due à la capacité de clonage restreinte dans ces génomes viraux, le risque de disséminer les particules virales produites dans l'organisme et l'environnement, le risque de mutagenèse artéfactuelle par insertion dans la cellule hôte dans le cas des rétrovirus, et la possibilité d'induire une forte réponse immune inflammatoire in vivo pendant le traitement, ce qui limite le nombre d'injections possibles (Mc Coy et al. 11995, Human Gene Therapy 6: 1553-1560; Yang et al., 1996 Immunity 1: 433-422). D'autres systèmes alternatifs à ces vecteurs viraux existent. L'utilisation de méthodes non virales comme par exemple la co-précipitation avec le phosphate de calcium, l'utilisation de récepteurs qui miment les systèmes viraux (pour un résumé voir Cotten et Wagner 1993, Current Opinion in Biotechnology, 4: 705-710), ou l'utilisation de polymères comme les polyamidoamines (Haensler et Szoka 1993, Bioconjugate Chem 4 : 372-379). D'autres techniques non virales sont basées sur l'utilisation de liposomes dont l'efficacité pour l'introduction de macromolécules biologiques comme l'ADN, l'ARN des protéines ou des substances pharmaceutiques actives a été largement décrite dans la littérature scientifique. Dans ce domaine des équipes ont proposé l'utilisation de lipides cationiques ayant une forte affinité pour les membranes cellulaires et/ou les acides nucléiques. En fait, il a été montré qu'une molécule d'acide nucléique ellemême pouvait traverser la membrane plasmique de certaines cellules in vivo (WO 90/11092), l'efficacité étant dépendante en particulier de la nature polyanionique de l'acide nucléique. Dès 1989 (Felgner et al., Nature 337 : 387-388) les lipides cationiques ont été proposés pour faciliter l'introduction de larges molécules

10

15

20

25

30

1

10

15

20

25

30

anioniques, ce qui neutralise les charges négatives de ces molécules et favorise leur introduction dans les cellules. Différentes équipes ont développés de tels lipides cationiques : le DOTMA (Felgner et al., 1987, PNAS 84 : 7413-7417), le DOGS ou Transfectam™ (Behr et al., 1989, PNAS 86 : 6982-6986), le DMRIE et le DORIE (Felgner et al., 1993 methods 5 : 67-75), le DC-CHOL (Gao et Huang 1991, BBRC 179 : 280-285), le DOTAP™ (McLachlan et al., 1995, Gene therapy 2 : 674-622) ou la Lipofectamine™, et les autres molécules décrites dans les brevets WO9116024, WO9514651, WO9405624. D'autres groupes ont développés des polymères cationiques qui facilitent le transfert de macromolécules en particulier des macromolécules anioniques dans les cellules. Le brevet WO95/24221 décrit l'utilisation de polymères dendritiques, le document WO96/02655 décrit l'utilisation du polyéthylèneimine ou polypropylèneimine et les document US-A-5595897 et FR 2719316, l'utilisation des conjugués polylysine.

Etant donné que l'on souhaite obtenir *in vivo* une transformation ciblée vers un type cellulaire donné, il est évident que le vecteur utilisé doit pouvoir être luimême « ciblé », comme décrit ci dessus.

Utilisation de cellules transformées *in vitro* ou *ex vivo* avec des vecteurs contenant un gène d'intérêt thérapeutique défini par rapport aux protéines d'intérêt identifiées dans la présente invention (SEQ ID N° 2, 4, 8, 9, 17, 24) et les séquences peptidiques ou les fragments desdites séquences appartenant à une même famille de protéines choisies parmi le perlecan, le précurseur de la protéine plasmatique de liaison au rétinol, du précurseur de l'activateur du ganglioside GM2, de la calgranuline B et de la saposine B (par exemple SEQ ID N°1, SEQ ID N°3, SEQ ID N°5 à 7, SEQ ID N°10 à 16. SEQ ID N°18 à 23, SEQ ID N°25 à 29) et les séquences peptidiques qui présentent au moins 70 % d'identité de préférence au moins 80 % d'identité et avantageusement au moins 98 % d'identité avec l'une quelconque des séquences peptidiques SEQ ID N°1 à 29.

La présente invention concerne un matériel biologique pour la préparation de compositions pharmaceutiques destinée à la prévention et au traitement de maladies dégénérative et/ou neurologique et/ou auto-immune, de préférence la sclérose en plaques, la composition comprenant au moins une cellule, notamment une cellule ne produisant pas naturellement des anticorps, sous une forme permettant leur

administration dans l'organisme d'un mammifère, humain ou animal, ainsi qu'éventuellement leur culture préalable, ladite cellule étant génétiquement modifiée in vitro par au moins une séquence d'acide nucléique contenant au moins un gène codant in vivo pour :

5

10

15

20

25

30

fragment

(i) au moins une protéine choisie parmi les protéines SEQ ID N° 2, 4, 8, 9, 17, 24, et les séquences peptidiques ou les fragments desdites séquences appartenant à une même famille de protéines choisies parmi le perlecan, le précurseur de la protéine plasmatique de liaison au rétinol, du précurseur de l'activateur du ganglioside GM2, de la calgranuline B et de la saposine B (par exemple SEQ ID N°1, SEQ ID N° 3, SEQ ID N° 5 à 7, SEQ ID N° 10 à 16, SEQ ID N° 18 à 23, SEQ ID N° 25 à 29) et les séquences peptidiques qui présentent au moins 70 % d'identité de préférence au moins 80 % d'identité et avantageusement au moins 98 % d'identité avec l'une quelconque des séquences peptidiques SEQ ID N° 1 à 29 et les séquences peptidiques qui présentent au moins 98 % d'identité de préférence au moins 80 % d'identité et avantageusement au moins 98 % d'identité de préférence au moins 80 % d'identité et avantageusement au moins 98 % d'identité de préférence au moins 80 % d'identité et avantageusement au moins 98 % d'identité avec l'une quelconque des séquences peptidiques SEQ ID N° 1 à 29, et tout

- (ii) au moins un peptide défini à partir de la séquence primaire d'au moins une protéine choisie parmi les protéines SEQ ID N° 2, 4, 8, 9, 17, 24, et les séquences peptidiques ou les fragments desdites séquences appartenant à une même famille de protéines choisies parmi le perlecan, le précurseur de la protéine plasmatique de liaison au rétinol, du précurseur de l'activateur du ganglioside GM2, de la calgranuline B et de la saposine B (par exemple SEQ ID N°1, SEQ ID N° 3, SEQ ID N° 5 à 7, SEQ ID N° 10 à 16, SEQ ID N° 18 à 23, SEQ ID N° 25 à 29) et les séquences peptidiques qui présentent au moins 70 % d'identité de préférence au moins 80 % d'identité et avantageusement au moins 98 % d'identité avec 1'une quelconque des séquences peptidiques SEQ ID N° 1 à 29.
- (iii) au moins toute molécule inhibitrice de la fonction et/ou de la fixation et/ou de l'expression de ces protéines,
- (iv) au moins un peptide issu de la séquence primaire d'une protéine choisie parmi les protéines SEQ ID N° 2, 4, 8, 9, 17, 24, et les séquences peptidiques ou les fragments desdites séquences appartenant à une même famille de

protéines choisies parmi le perlecan, le précurseur de la protéine plasmatique de liaison au rétinol, du précurseur de l'activateur du ganglioside GM2, de la calgranuline B et de la saposine B (par exemple SEQ ID N°1, SEQ ID N° 3, SEQ ID N° 5 à 7, SEQ ID N° 10 à 16, SEQ ID N° 18 à 23, SEQ ID N° 25 à 29) et les séquences peptidiques qui présentent au moins 70 % d'identité de préférence au moins 80 % d'identité et avantageusement au moins 98 % d'identité avec l'une quelconque des séquences peptidiques SEQ ID N° 1 à 29, et capable de se fixer sur au moins une glycoprotéine du CMHI,

5

10

15

20

25

30

(v) au moins tout anticorps et toute partie d'anticorps capables de se fixer à au moins une protéine choisie parmi les protéines SEQ ID N° 2, 4, 8, 9, 17, 24, et les séquences peptidiques ou les fragments desdites séquences appartenant à une même famille de protéines choisies parmi le perlecan, le précurseur de la protéine plasmatique de liaison au rétinol, du précurseur de l'activateur du ganglioside GM2, de la calgranuline B et de la saposine B (par exemple SEQ ID N° 1, SEQ ID N° 3, SEQ ID N° 5 à 7, SEQ ID N° 10 à 16, SEQ ID N° 18 à 23, SEQ ID N° 25 à 29) et les séquences peptidiques qui présentent au moins 70 % d'identité de préférence au moins 80 % d'identité et avantageusement au moins 98 % d'identité avec l'une quelconque des séquences peptidiques SEQ ID N° 1 à 29.

Plus particulièrement, ladite cellule cible provient soit du mammifère à traiter, soit d'un autre mammifère que celui à traiter. Dans ce dernier cas, il convient de noter que ladite cellule cible aura subi un traitement la rendant compatible avec le mammifère à traiter. Par « mammifère » on entend, de préférence, un mammifère humain. Ces cellules sont établies en lignées cellulaires et sont préférentiellement CMHII+ ou CMHII+-inductibles comme les lymphocytes, les monocytes, les astrocytes, les oligodendrocytes.

L'invention concerne également les cellules modifiées et un procédé de préparation d'une cellule telle que décrite ci dessus caractérisé en ce que l'on introduit dans une cellule de mammifère ne produisant pas naturellement d'anticorps, par tout moyen approprié, au moins une séquence d'acide nucléique contenant au moins un gène d'intérêt thérapeutique et des éléments assurant l'expression dudit gène dans ladite cellule, ledit gène d'intérêt thérapeutique contenant une séquence d'acide nucléique codant pour une molécule ou un fragment de molécule in vivo, comme décrit

juste ci-dessus. Plus particulièrement, elle concerne des cellules procaryotes, des cellules de levure et des cellules animales, en particulier des cellules de mammifères transformées par au moins une séquence nucléotidique et/ou un vecteur tel que décrit précédemment.

5

10

15

20

25

30

Selon un mode de réalisation particulier, les ce'lules (cellules dendritiques, macrophages, astrocytes, lymphocytes T CD4+, lymphocytes T CD8+,) du patient ou allogéniques sont placées en contact d'une préparation purifiée du polypeptide cible, celui-ci étant internalisé, apprêté et présenté à la surface cellulaire associé aux molécules du CMHI et/ou CMHII et ainsi induire une réponse immune spécifique contre le peptide. Les cellules « activées » sont ensuite administrées au patient chez lequel elles vont induire une réponse immune spécifique des antigènes (on utilise une voie naturelle de la réponse immune, mais on contrôle ce que la cellule présentatrice de l'antigène va présenter)

Selon un mode de réalisation particulier, les cellules présentatrices d'antigène (cellule dendritique, macrophage, astrocytes,...) sont modifiées *in vitro* pour exprimer les antigènes dans la cellule transformée qui vont s'associer aux molécules du CMHI et/ou CMHII et être présentées à la surface des cellules pour induire chez le patient chez lequel on administre la cellule modifiée une réaction immune parfaitement ciblée.

Toutes les approches vaccinales ne sont pas toujours satisfaisantes et conduisent par exemple à des réactions immunes limitées dirigées uniquement à l'encontre d'épitopes immunodominants ou contre des antigènes présentant une grande variabilité. De même la présentation incorrecte des antigènes par les glycoprotéines du système CMH à la surface des cellules, ne permet pas de développer chez le patient traité une immunité anti-protéine d'intérêt convenable. Afin de pallier ces problèmes, certains auteurs ont proposé dans le cadre de tels procédés vaccinaux, de sélectionner les fragments minimaux antigéniques correspondant aux portions de peptide susceptibles d'être reconnus spécifiquement par les lymphocytes T cytotoxiques, de les exprimer dans les cellules afin qu'ils s'associent aux molécules du CMHI et soient présentés à la surface des cellules pour induire chez le patient traité une réaction immunitaire parfaitement ciblée (Toes et al. 1997, PNAS 94 : 14660-14665). Plus particulièrement, il a été montré que des épitopes de très petites tailles (variant de 7 à

environ 13 acides aminés) qui sont exprimés à partir de minigènes introduits dans un virus de la vaccine, pouvaient induire une immunisation de type cellulaire. Il a par ailleurs été montré que plusieurs minigènes pouvaient être exprimés conjointement à partir d'un même vecteur (cette construction particulière est appelée « string of beads »). Une telle construction présente l'avantage d'induire une réaction immune de type CTL synergique (Whitton et al ;, 1993 J. of Virology 67 : 348-352).

Protocole de mise en contact des cellules et du fragment antigénique :

La présentation des fragments antigéniques par les molécules CMHI repose sur un procédé intracellulaire identifié (voir Groettrup et al., 1996 Immunology Today 17: 429-435 pour une revue) au cours duquel des peptides antigéniques de très courtes tailles (environ 7-13 acides aminés) sont produits par dégradation d'un polypeptide plus complexe contre lequel la réaction immune finale sera dirigée. Ces courts peptides sont ensuite associés aux molécules du CMHI ou du CMHII pour former un complexe protéique qui est transporté à la surface cellulaire afin de présenter lesdits peptides aux lymphocytes T cytotoxiques circulants ou aux lymphocytes T helper circulants, respectivement. Il convient en outre de noter que la spécificité des molécules CMH I ou CMH II vis-à-vis des peptides antigéniques varie en fonction des molécules CMH I ou CMH II (exemple pour le CMHI: HLA-A, HLA-B, ...) et de l'allèle (exemple pour le CMH I: HLA-A2, HLA-A3, HLA-A11) considérés. Au sein d'une même espèce animale, d'un individu à l'autre, il existe une grande variabilité des gènes codant pour les molécules du système CMH (à ce sujet, voir notamment George et al., 1995, Immunology Today 16: 209-212).

10

15

20

25

30

Selon un mode de réalisation particulier, les cellules, telles que les cellules dendritiques, les macrophages, les astrocytes, les lymphocytes T CD4+, les lymphocytes T CD8+, sont modifiées de manière à exprimer à leur surface des anticorps spécifiques du peptide ciblé. Le peptide est neutralisé par les anticorps exprimés à la surface des cellules. Ces cellules sont de préférence immunes, de préférence du patient, de préférence cytotoxiques, modifiées pour exprimer tout ou partie d'un anticorps spécifique du polypeptide cible.

Isolement de cellules mononucléées à partir de sang périphérique :

En 1968, Boyum décrivit une technique rapide qui permet par centrifugation du sang sur gradient de densité, de séparer les cellules mononucléées (lymphocytes et monocytes) avec un bon rendement (rendement théorique 50 %, c'està-dire 106 cellules /ml de sang). 50 ml de sang périphérique prélevés stérilement dans des tubes héparinés sont centrifugés 20 minutes à 150g à 20°C. Les cellules récupérées sont diluées dans deux volumes de sang périphérique initial de PBS stérile. 10 ml de cette suspension sont déposés sur 3ml d'une solution de Ficoll-Hypaque (milieu de séparation des lymphocytes, Flow). Après centrifugation pendant 20 minutes à 400g et 20°C sans freinage de décélération, les cellules mononucléées sédimentent à l'interface PBS-Ficoll, en une couche dense, opalescente, alors que la quasi-totalité des globules rouges et des polynucléaires sédimentent au fond du tube. Les cellules mononucléées sont récupérées et lavées en PBS stérile.

10

15

20

25

30

Internalisation des antigènes par les cellules présentatrices de l'antigène :

Traitement préalable des cellules présentatrices de l'antigène : les cellules présentatrices de l'antigène sont préalablement lavées avec un tampon PBS-BSA à 0.5% (p/v) puis énumérées puis elle sont préincubées en présence de différents inhibiteurs de réduction trois fois en PBS-BSA 0.5% contenant de 10 µM à 10 mM final de DTNB (acide 5,5'-dithio-bis-2-nitrobenzoïque) ou de NEM (N-éthylmaléimide). Les étapes ultérieures de fixation d'antigènes à la surface cellulaire ou d'internalisation d'antigènes se réalisent aussi en présence des différentes concentrations d'inhibiteurs.

Protocole d'internalisation des antigènes par les cellules présentatrices de l'antigène :

8.10° cellules sont internalisées en présence de quantité saturante de protéines radiomarquées à l'iode 125 (1 μg) dans des micropuits dans 70 μl. Après une heure d'incubation à 4°C sous agitation, les antigènes sont fixés à la surface des cellules. La suspension cellulaire est lavée deux fois en PBS-BSA et les culots cellulaires sont repris dans 70 μl de tampon et incubées à 37°C pendant différentes périodes allant jusqu'à 2 heures. Cellules et surnageants sont séparés par centrifugation à 800g pendant 5 minutes 4°C. Pour des plus longues périodes d'incubation, l'étape préliminaire de préfixation des antigènes à la surface des cellules est supprimée. Les cellules sont diluées dans un milieu RPMI-10% SVF en présence de 20 mM Hépès, à 10°cellules /ml. Les cellules sont incubées en présence d'un excès d'antigène pendant

différentes périodes à 37°C (1 μg de molécules /5.10⁷ cellules monocytes/macrophages ou /10⁸ cellules B-EBV).

Tous les agents thérapeutiques définis dans le cadre de la présente invention sont utilisés pour prévenir et/ou traiter une maladie dégénérative et/ou neurologique et/ou auto-immune, telle que la sclérose en plaques, seuls ou en combinaison. Ils peuvent être utilisés également pour évaluer leur efficacité in vitro ou in vivo.

Administration chez l'homme des agents thérapeutiques:

5

10

15

20

25

30

Le matériel biologique selon l'invention peut être administré *in vivo* notamment sous forme injectable. On peut également envisager une injection par voie épidermique, intraveineuse, intra-artérielle, intramusculaire, intracérébrale par seringue ou tout autre moyen équivalent. Selon un autre mode de réalisation par administration orale ou tout autre moyen parfaitement connu de l'homme de l'art et applicable à la présente invention. L'administration peut avoir lieu en dose unique ou répétée, une ou plusieurs fois après un certain délai d'intervalle. La voie d'administration et le dosage les mieux appropriés varient en fonction de différents paramètres tels que par exemple l'individu ou la maladie à traiter, du stade et/ou de l'évolution de la maladie, ou encore de l'acide nucléique et/ou de la protéine et/ou peptide et/ou molécule et/ou cellule à transférer ou de l'organe/tissus cible.

Pour la mise en œuvre du traitement du mammifère mentionné dans la présente invention, il est possible de disposer de compositions pharmaceutiques comprenant un matériel biologique tel que précédemment décrit, avantageusement associé avec un véhicule pharmaceutiquement acceptable pour l'administration à l'homme ou à l'animal. L'utilisation de tels supports est décrite dans la littérature (voir par exemple Remington's Pharmaceutical Sciences 16th ed. 1980, Mack Publishing Co). Ce véhicule pharmaceutiquement acceptable est préférentiellement isotonique, hypotonique ou présente une faible hypertonicité et a une force ionique relativement basse, tel que par exemple une solution de sucrose. Par ailleurs, ladite composition peut contenir des solvants, des véhicules aqueux ou partiellement aqueux tels que de l'eau stérile, libre d'agents pyrogène et des milieux de dispersion par exemple. Le pH de ces compositions pharmaceutiques est convenablement ajusté et tamponné selon les techniques conventionnelles.

5

10

15

20

25

30

Figures:

La figure 1 représente la séquence en amino acides de la protéine GM2AP, et la localisation des peptides, qui est soulignée, et qui sont utilisés pour la production des anticorps anti-peptides GM2AP.

La figure 2 représente la séquence en amino acides de la protéine MRP14, et la localisation des peptides, qui est soulignée, et qui sont utilisés pour la production des anticorps anti-peptides MRP14.

La figure 3 représente la séquence en amino acides de la protéine Saposine B, et la localisation des peptides, qui est soulignée, et qui sont utilisés pour la production des anticorps anti-peptides Saposine B.

La figure 4 représente le dosage de la protéine MRP8 (ng/ml - en ordonnée) dans les urines de patients atteints de sclérose en plaques (SEP), dans les urines de patients atteints d'autres maladies neurologiques (AMN) et dans les urines de témoins considérés sains (TS). n signifie le nombre d'urines testées par catégorie.

La figure 5 représente le dosage de la protéine MRP14 (ng/ml - en ordonnée) dans les urines de patients atteints de sclérose en plaques (SEP), dans les urines de patients atteints d'autres maladies neurologiques (AMN) et dans les urines de témoins considérés sains (TS). n signifie le nombre d'urines testées par catégorie.

La figure 6 représente le dosage de la protéine MRP8/14 (ng/ml - en ordonnée) dans les urines de patients atteints de sclérose en plaques (SEP), dans les urines de patients atteints d'autres maladies neurologiques (AMN) et dans les urines de témoins considérés sains (TS). n signifie le nombre d'urines testées par catégorie.

La figure 7 représente les concentrations moyennes des protéines MRP8, MRP14, MRP8/14 (ng/ml - en ordonnée) dans les urines de patients atteints de sclérose en plaques (SEP), dans les urines de patients atteints d'autres maladies neurologiques (AMN) et dans les urines de témoins considérés sains (TS). n signifie le nombre d'urines testées par catégorie.

La figure 8 représente le dosage de la protéine GM2AP (ng/ml - en ordonnée) dans les urines de patients atteints de sclérose en plaques (SEP), dans les urines de patients atteints d'autres maladies neurologiques (AMN) et dans les urines de témoins considérés sains (TS). n signifie le nombre d'urines testées par catégorie. MS

signifie SEP, OND signifie AMN et Healthy signifie prélèvements de témoins supposés sains (TS).

La figure 9 représente le dosage de la protéine Saposine B (μg/ml - en ordonnée) dans les urines de patients atteints de sclérose en plaques (SEP), dans les urines de patients atteints d'autres maladies neurologiques (AMN) et dans les urines de témoins considérés sains (TS). n signifie le nombre d'urines testées par catégorie. MS signifie SEP, OND signifie AMN et Healthy signifie prélèvements de témoins supposés sains (TS).

La figure 10 représente la co-détection des protéines Saposine B (µg/ml - en ordonnée) et GM2AP (ng/ml - en abscisse) dans des échantillons d'urine de patients SEP, de témoins supposés sains et de patients atteints d'autres maladies neurologiques et la corrélation observée entre les taux des deux protéines.

10

15

20

25

30

La figure 11 représente : figure 11A, le dosage de la protéine GM2AP en ng/ml dans les urines d'un patient SEP en forme rémittente progressive (courbe claire) et la gliotoxicité en pourcentage de cellules mortes estimées par le test MTT (courbe foncée) ; figure 11B le dosage de la protéine Saposine B en µg/ml dans les urines d'un patient SEP en forme rémittente progressive (courbe claire) et la gliotoxicité en pourcentage de cellules mortes estimées par le test MTT (courbe foncée).

La figure 12 représente le produit des concentrations des protéines GM2AP et saposine B en ngxµg/ml² dans les urines d'un patient SEP en forme rémittente progressive (courbe claire) et la gliotoxicité en pourcentage de cellules mortes estimées par le test MTT (courbe foncée).

La figure 13 : figure 13A, le dosage de la protéine GM2AP en ng/ml dans les urines d'un patient SEP en forme progressive (courbe claire) et la gliotoxicité en pourcentage de cellules mortes estimées par le test MTT (courbe foncée) ; figure 13B le dosage de la protéine Saposine B en µg/ml dans les urines d'un patient SEP en forme progressive (courbe claire) et la gliotoxicité en pourcentage de cellules mortes estimées par le test MTT (courbe foncée).

La figure 14 représente le produit des concentrations des protéines GM2AP et saposine B en ngxµg/ml² dans les urines d'un patient SEP en forme progressive (courbe claire) et la gliotoxicité en pourcentage de cellules mortes estimées par le test MTT (courbe foncée).

La figure 15 représente la corrélation entre les concentrations de GM2AP en ng/ml (abscisse) et de gliotoxicité en pourcentage de cellules mortes estimées par le test MTT (ordonnée) déterminées dans des urines de patients SEP et de témoins.

La figure 16 représente la corrélation entre les concentrations de Saposine B en µg/ml (abscisse) et de gliotoxicité en pourcentage de cellules mortes estimées par le test MTT (ordonnée) déterminées dans des urines de patients SEP et de témoins.

La figure 17 représente la corrélation entre le produit des concentrations de GM2AP et Saposine B en ngxµg/ml² (abscisse) et de gliotoxicité en pourcentage de cellules mortes estimées par le test MTT (ordonnée) déterminées dans des urines de patients SEP et de témoins.

La figure 18 représente la corrélation entre les concentrations en GM2AP (ng/ml - en ordonnée gauche), les concentrations en Saposine B (μg/ml - ordonnée droite) et la gliotoxicité en pourcentage de cellules mortes estimées par le test MTT (abscisse). Deux droites de corrélation estimées sont représentées sur le graphe. Les lignes en gras sont relatives aux concentrations en saposine B; les lignes en noir clair sont relatives aux concentrations en GM2AP.

Exemples:

Exemple 1 : Recueil et pool d'urines.

Des échantillons d'urine de volumes différents ont été prélevés à partir d'individus sains (SEP négatifs) n'ayant a priori aucune maladie neurologique ou auto-immune. L'activité toxique de chaque prélèvement vis à vis de cellules astrocytaires murines a été testée *in vitro* en utilisant le test MTT. Au total un pool de 20 litres d'urine a été constitué (pool SEP négatif). Parallèlement, des échantillons d'urine de volumes différents ont été prélevés à partir d'individus atteints de sclérose en plaques (SEP positifs) à différents stade de la maladie. L'activité toxique de chaque prélèvement vis à vis de cellules astrocytaires murines a été testée *in vitro* en utilisant le test MTT. Au total un pool de 80 litres d'urine a été constitué (pool SEP positif).

10

15

20

Les pools d'urine SEP positif et SEP négatif, recueillis et testés selon l'exemple 1, ont été purifiés pour obtenir une concentration en protéines élevée et éliminer au maximum les protéines de haut poids moléculaire.

5

10

15

20

25

30

Précipitation : des précipitations au sulfate d'ammonium (Prolabo - réf. 21 333 365) ont été effectuées sur les pools d'urine SEP positif et SEP négatif. Le pourcentage de 60 % de sulfate d'ammonium saturé pour 40 % d'urine, soit 390 grammes de sulfate d'ammonium par litre d'urine a été utilisé. Chaque pool est réparti en fractions de 1,8 litres dans des flacons de 2 litres pour améliorer la précipitation. La précipitation a été effectuée durant 2 x 8 heures, à température ambiante, sous agitation douce. Après centrifugation des pools d'urine à 3 000 tpm pendant 10 min., à une température de 10°C, le culot obtenu est repris dans un tampon Tris 20 mM contenant du CaCl₂ 1 mM et de l'urée à 0,25 M. Le mélange a ensuite été centrifugé à 3 000 tpm pendant 10 min. Le surnageant contient les protéines concentrées. Il est soit utilisé immédiatement pour l'étape suivante, soit congelé si l'étape suivante ne peut être effectuée en continu.

Chromatographie par échange d'ions : la solution contenant les protéines a ensuite été passée sur un gel DEAE fast Flow (commercialisé par PHARMACIA). Cette étape est effectuée à basse pression sur une colonne PHARMACIA remplie de gel. Les tampons sont amenés sur la colonne par une pompe péristaltique qui permet un débit régulier. Le tampon d'équilibration de la colonne est le tampon Tris 20 mM, pH 7. La fraction correspondant au surnageant de précipitation et contenant une quantité de sels trop élevée est dialysée contre ce tampon avant dépôt sur la colonne. Une élution par un gradient salin permet de récupérer les protéines. Le gradient d'élution est effectué par palier de NaCl 100, 200, 300, 500 mM dans le tampon d'équilibration de la colonne. Les fractions d'élution sont testées par le test MTT et ne seront conservées que les fractions positives, soit la fraction éluée à 200 Mm NaCl. Ces fractions pourront être traitées immédiatement ou conservées à l'état lyophilisé.

Purification: Une chromatographie d'exclusion stérique basée sur la différence de taille et de forme des protéines à éluer a été utilisée. La fraction correspondant à l'élution 200 mM NaCl est déposée sur la colonne. Au cours de l'élution, les protéines de faible masse moléculaire sont retenues et donc éluées plus tardivement que les grosses molécules. Les purifications ont été effectuées sur HPLC

avec une colonne TosoHaas TSK Prep G 3000 SW, d'un diamètre de 21,5 mm et d'une longueur de 300 mm, la limite d'exclusion en masse moléculaire est de 500 000 daltons. Le tampon d'élution utilisé contient du phosphate 100 mM, du sulfate de sodium 100 mM, à pH 6,8. La séparation du mélange de protéines a été effectué en 60 min. Scule la fraction correspondant à une masse de 15-20 000 daltons a été conservée. Cette fraction est dialysée dans un tampon Tris 20 mM contenant du CaCl₂ 0,2 mM, pH 7,2, puis lyophilisée.

5

10

15

20

25

30

A chaque étape, seules les fractions présentant une activité toxique significative ont été retenues pour l'étape suivante. Un contrôle de l'activité toxique des protéines a été effectué à chaque étape, à l'aide du test MTT. Seules les fractions présentant une activité toxique significative ont été retenues pour l'étape de purification supplémentaire décrite dans l'exemple 3.

Exemple 3 : Purification supplémentaire des protéines urinaires par chromatographie phase inverse.

Des pools d'urine provenant de patients SEP (pool SEP positif) et de patients non SEP (pool SEP négatif), obtenus après purification selon l'exemple 2, ont été repris dans de l'eau distillée, puis dilués avec une solution 0,2% TFA/10% acétonitrile pour obtenir une concentration finale d'environ 130 à 140 µg/ml.

La séparation par HPLC phase inverse C8 a été effectuée sur une colonne Brownlee Aquapore (nom commercial) commercialisée par la société Perkin Elmer (caractéristiques de la colonne : 300 angstroms/7 µm/(100x4,6) mm). Deux colonnes distinctes ont été utilisées respectivement pour les pools positif et négatif. Les injections ont été réalisées par multi-injections de 250 µl. Les protéines ont été éluées avec un gradient linéaire de 5% à 15% de tampon B en 5 min., puis de 15% à 100% de tampon B en 95 min., à un débit de 0,5 ml/min. Les tampons de séparation A et B utilisés sont respectivement le tampon 0,1% TFA (Pierce n° 28904)/ eau MilliQ et le tampon 0.09% TFA/80% acétonitrile (Baker). La détection a été effectuée par mesure de l'absorbance UV à 205 et 280 nm. La collecte des fractions a été effectuée en fractions de 1,5 ml et de 0,5-1 ml dans la zone d'intérêt. Les fractions ont été congelées après la collecte dans de la carboglace.

Les fractions collectées ont ensuite été séchées en speed vac et reprises dans $100~\mu l$ de 0.1% TFA/30% acétonitrile. $20\mu l$ des fractions ont été transférés dans des eppendorfs de $500~\mu l$, séchés et lavés à deux reprises avec $100~\mu l$ d'eau MilliQ, puis séchés de nouveau.

L'activité toxique des protéines contenues dans chaque fraction recueillie après élution a été déterminee à l'aide du test MTT. Seule la fraction 21 présentant une activité toxique significative a été retenue. Le numéro de cette fraction correspond à l'ordre de l'élution en fonction des conditions d'élution énoncée dans cet exemple.

5

10

15

20

25

30

Exemple 4: Analyse des protéines obtenues par séparation sur HPLC sur gel SDS-TRICINE.

Le pool de collecte de la fraction 21 obtenue par HPLC, comme décrit dans l'exemple 3, et provenant de 20 injections du pool SEP positif, a été déposé sur un gel SDS-TRICINE 16% précoulé de 10 puits et de 1 mm d'épaisseur (commercialisé par la société Novex). Les conditions d'utilisation du gel correspondent à celles préconisées par le fournisseur. L'échantillon est repris dans 75 µl du tampon d'échantillon 1 fois concentré (SDS-TRICINE N° LC 1676, 1 ml deux fois concentré + $50\mu l$ de $\beta\text{-mercaptoéthanol}$ (Pierce) dilué au 1/2 dans de l'eau) et $25\mu l$ de l'échantillon sont déposés sur le gel en trois fois. Le pool de collecte de la fraction 21 provenant de 6 injections du pool SEP négatif a été déposé sur le gel dans les mêmes conditions que celles décrites pour le pool SEP positif. La migration sur les deux gels a été effectuée en parallèle dans la même cuve de migration (XCELL II NOVEX (nom commercial)) à un voltage constant de 125 mV pendant 2 heures. La cuve est placée dans un bac contenant de la glace. Les gels ont été colorés directement après la migration par coloration au zinc/imidazole (kit de coloration 161-0440 commercialisé par la société BIORAD) pour obtenir une coloration négative réversible. Les bandes de protéines sont translucides sur fond opaque.

Exemple 5 : Digestion à la trypsine des bandes de gel.

Toutes les bandes de protéines visualisées dans les dépôts de la fraction 21 ont été découpées et soumises à une protéolyse par la trypsine.

Les bandes de gels sont découpées au scalpel en tranches de 1 mm et transférées dans des tubes eppendorfs. Les eppendorfs sont soumis à un pic de centrifugation pour faire tomber les morceaux de gel et après centrifugation 100 µl de tampon de lavage (100 Mm NH₄CO₃/50% CH₃CN) sont ajoutés aux morceaux de gel. Après 30 min. d'agitation à température ambiante, le surnageant est enlevé par fractions de 20 µl et l'étape de lavage est renouvelée deux fois. Les eppendorfs sont séchés pendant 5 min. en speed vac. 20 µg de trypsine (Modified sequenal grade PROMEGA V5111) sont repris dans 200 µl de tampon de digestion (5 mM TRIS, pH 8) et sont dissous pendant 30 min. à température ambiante, sous agitation intermittente et 20 à 30 µl de trypsine resuspendue sont ajoutés aux morceaux de gel. Les eppendorfs sont centrifugés et conservés en chambre chaude à 28°C pendant une nuit. Après digestion les bandes de gel peuvent être utilisées immédiatement pour les mesures de masse ou congelées pour usage ultérieur.

10

15

20

25

30

Exemple 6 : Digestion chimique au CNBR des bandes de gel.

Dans l'éventualité d'une protéine résistante aux clivages enzymatiques, en particulier à l'action de la trypsine comme décrit dans l'exemple 5, les bandes entre 16kD et 20kD ont été traitées avec du CNBR. Les bandes de gel, déjà utilisées pour les digestions avec la trypsine, sont séchées 5 à 10 min. en speed vac.

Une solution de CNBR (FLUKA) à 200 mg/ml a été préparée dans 70 % acide formique (BAKER). 20 µl de cette solution ont été utilisées pour réhydrater les morceaux de gel. La réaction s'est faite pendant 20 h à température ambiante et à l'obscurité. Les peptides sont extraits 3 fois 30 min. avec 100 µl de 0.1 % TFA / 60% Acétonitrile. Les solutions d'extraction sont réunies et concentrées à 20 µl. Ces échantillons sont dilués 5 fois dans 0,1 % TFA/eau. Les conditions de séparation sont celles décrites pour les peptides de la digestion avec la trypsine.

Exemple 7: Analyse par spectrométrie MALDI-TOF.

30 µl de tampon d'extraction (2 % TFA/50 % acétronitrile) sont ajoutés aux échantillons. Les eppendorfs à analyser sont soumis à une centrifugation de 5 min., puis à une sonication de 5 min. et finalement à une centrifugation de 1 min.

Sur un disque en acier inoxydable, 14 dépôts de 0,5 μl de matrice (acide α-cyano-4-hydroxy-trans-cinnamique à saturation dans de l'acétone) sont réalisés. Une fine couche microcristalline uniforme est obtenue. 0,5 μl d'une solution de 2 % TFA/eau sont déposés sur cette sous-couche sur les 14 dépôts, puis 0,5 μl d'échantillon à analyser sont ajoutés. Dans cette goutte ainsi formée, 0,5 μl d'une solution à saturation d'acide d'acide α-cyano-4-hydroxy-trans-cinnamique dans 50 % acétonitrile/eau sont ajoutés. Après un séchage à température ambiante pendant 30 min., les dépôts cristallins sont lavés avec 2 μl d'eau qui sont immédiatement évacués par un souffle d'air. Tous les spectres sont obtenus sur un spectromètre de masse BRUKER BIFLEX (marque de commerce) équipé d'un réflectron. Les mesures (90 à 120 tirs laser sur l'ensemble du dépôt) sont accumulées pour obtenir un spectre de masse qui soit le plus représentatif de l'ensemble des peptides présents dans le sandwich matrice-échantillon. Pour chaque dépôt, une calibration avec les peptides de l'autolyse de la trypsine a été faite afin de pouvoir utiliser une précision de mesure inférieure à 100 ppm.

5

10

15

20

25

30

Les recherches dans les banques de données ont été exécutées dans MS-FIT PROTEINPROSPECTOR (http://prospector.ucsf.edu). Les paramètres communs, utilisés dans ces recherches, sont (1) base de données : NCBInr, (2) une tolérance de 100-50 ppm, (3) les cystéines ne sont pas modifiées, (4) les méthionines peuvent être oxydées, (5) gamme de poids moléculaire : 1000-100000 Da, (6) jusqu'à 3 sites de coupure peuvent être ignorés.

Exemple 8 : Séquençage N-terminal des peptides de digestion.

(i) Extraction et séparation par HPLC des peptides de digestion.

Après les mesures de masse sur la totalité de la digestion, le reste des peptides est extrait en 3 fois 30 min. dans un bain de sonication avec 0,1 % TFA/60 % acétonitrile. Les solutions d'extraction sont réunies et séchées jusqu'à 20 μl en speed vac. Après dilution dans 80 μl de tampon A (0,1 % TFA/eau), les extractions des bandes de gel, digérées avec de la trypsine, sont injectées sur une colonne C18/MZ-Vydac/(125x1.6)mm/5 μm. L'élution des peptides se fait à un débit de 150 μl/min. et dans un gradient allant de 5 % de tampon B (0,09 % TFA/80 % acétronitrile) à 40 % de tampon B en 40 min., puis de 40 % de tampon B à 100 % de tampon B en 10 min. La

détection est faite par mesure de l'absorbance UV à 205 nm. La collecte des pics est effectuée dans des tubes eppendorf de 500 µl. Les fractions sont conservées sur la glace et pour la bande de 18-20 kD du pool 21 SEP positif analysées par spectrométrie de masse MALDI-TOF.

(ii) Séquençage N-terminal.

5

10

15

20

25

30

Les fractions ne correspondant qu'à un seul pic de masse ont été analysées par dégradation d'Edman sur un séquenceur (Modèle 477A PERKIN ELMER/Applied Biosystems). Les conditions de séquençage sont celles décrites par le constructeur. Une micro cartouche a été utilisée pour le dépôt des échantillons et les PTH-AminoAcid sont identifiés avec un système HPLC online (Modèle 120A PERKIN ELMER/Applied Biosystems).

Le dépôt de la fraction à séquencer s'est fait en plusieurs dépôts de 15 µl avec des séchages intermédiaires. Le tube ayant contenu le peptide est lavé avec 15 µl d'acide formique 85 % (BAKER). Les séquences d'acides aminés correspondent toujours aux masses mesurées. Les peptides, dont les masses ne correspondent pas à la protéine principale identifiée, ont été séquencés en priorité. De cette manière, il a été possible d'identifier jusqu'à trois protéines dans une bande de gel.

Exemple 9 : Résultats et discussion.

Après HPLC inverse du pool témoin SEP négatif et du pool SEP positif, l'activité toxique de chaque fraction d'élution a été déterminée en utilisant le test MTT. Seule la fraction 21 du pool SEP positif présente une activité toxique *in vitro*. La fraction 21 du pool témoin SEP négatif ne présente aucune activité toxique. L'activité toxique de la fraction 21 du pool SEP positif a été confirmée *in vitro* par FACS, comme décrit dans la demande de brevet WO 98/11439 sur des cellules astrocytaires murines.

Le contenu protéique de la fraction 21 du pool témoin SEP négatif et du pool SEP positif a été observé après séparation sur gel SDS-TRICINE 16% et coloration du gel au zinc/imidazole. Des protéines de poids moléculaires apparents élevés ont été trouvées dans les deux fractions. Par contre cinq bandes différentes et de poids moléculaires apparents faibles ne sont visibles que dans la fraction 21 du pool SEP positif (bandes 8, 14, 18 et 20 kD). A chaque bande correspond au moins une protéine et des variants desdites protéines qui ont un poids moléculaire apparent proche

de celui de la protéine native. Ces séquences variantes présentent un pourcentage d'homologie ou d'identité avec les séquences natives d'au moins 70%, de préférence d'au moins 80% et avantageusement d'au moins 98 %.

Les protéines d'intérêt de la fraction 21 du pool SEP positif ont ensuite été analysées par spectrométrie de masse et/ou séquençage et recherche d'homologie dans les banques de données. Les résultats montrent la présence de cinq bandes de protéines migrant entre 22 et 5 kD dans la fraction 21 du pool SEP positif et des variants desdites protéines.

5

10

15

20

25

30

Ces protéines sont le fragment C-terminal du Perlecan, qui commence à l'acide aminé 3464 et se termine à l'acide aminé 3707 de la séquence protéique complète, identifiée dans l'identificateur de séquences SEQ ID N° 2, le précurseur de la protéine plasmatique de liaison au rétinol dont la séquence est donnée en SEQ ID N° 4, le précurseur de l'activateur du ganglioside GM2 identifié en SEQ ID N° 8, la calgranuline B identifiée en SEQ ID N° 17 et la saposine B représentée en SEQ ID N° 24. Comme décrit ci dessus des homologues ou variants desdites protéines ont également été identifiés par séquençage. Ces séquences protéiques homologues ou variantes sont le produit de mutations au niveau des gènes codant pour lesdites protéines. A titre d'exemple, la SEQ ID N° 9 présente 99 % d'homologie ou d'identité avec la SEQ ID N° 8 du précurseur de l'activateur du ganglioside GM2 et le fragment de SEQ ID N° 9 qui commence à l'acide aminé 34 et se termine à l'acide aminé 202 présente 98,88 % d'homologie ou d'identité avec le fragment correspondant de la protéine native identifiée en SEQ ID N° 8.

Exemple 10 : Mise en évidence des protéines dans un échantillon urinaire.

Des échantillons d'urine provenant d'un individu SEP négatif et d'un patient SEP positif ont été prélevés. Ces échantillons d'urine ont été purifiés selon le protocole décrit précédemment. Les fractions d'élution finales 21 ont été analysées séparément par spectrométrie de masse. Le profil de masse de chaque fraction correspondant à chaque échantillon d'urine a été comparé au profil de masse obtenu pour les proteines identifiées dans les exemples précédents. Les résultats montrent que pour l'échantillon d'urine provenant du patient SEP positif les masses correspondent aux molécules (i) fragment C-terminal du Perlecan, (ii) précurseur de la protéine

activatrice du ganglioside GM2, (iii) calgranuline B et (iv) saposine B identifiées précédemment. Par contre aucune de ces masses n'a été identifiée dans le profil de masse obtenu après analyse de l'échantillon d'urine provenant de l'individu SEP négatif. Le procédé décrit est utilisable comme essai de diagnostic.

5

10

15

20

25

Exemple 11: Essai en Western Blot.

Des Western Blot ont été réalisés sur différentes fractions d'urine brute ou purifiée comme décrit dans l'exemple 2. Des échantillons d'urine provenant d'individus sains et de patients atteints de sclérose en plaques sont testés en parallèle. Les échantillons sont déposés sur un gel d'électrophorèse permettant de séparer les différentes protéines en fonction de leur masse moléculaire sous l'action d'un champ électrique. Les Western Blot sont réalisés après transfert des protéines du gel sur une membrane. Pour révéler les protéines transférées, la membrane est saturée en tampon de saturation, puis incubée avec un anticorps directement marqué à la phosphatase alcaline. L'anticorps utilisé est un anticorps anti-calgranuline (anticorps monoclonal de souris, clone CF 145 sous-type IgG 2b commercialisé par la société Valbiotech : référence MAS 696p lot PC96G696). Le substrat de l'enzyme est le dichlorure de 3,3'-(1,1'-biphényl)4,4'diazonium et 2-naphtalenyl phosphate de sodium (commercialisé sous la dénomination β Naphtyl acid phosphate Sigma réf. N7375 et ô dianisine Tetrazotized D3502) est ajouté pour la révélation des bandes et la visualisation des protéines liées à l'anticorps. Une molécule de masse moléculaire apparente d'environ 14 000 est révélée dans les urines purifiées de patients atteints de SEP, avec un signal relativement intense. Cette protéine correspond à la calgranuline B (masse moléculaire apparente : 14 kD). Par contre, aucun signal n'est observé à partir d'urine d'individus sains. Cette observation confirme la présence de cette protéine spécifiquement dans les urines de patients atteints de SEP et la mise en œuvre d'un procédé de détection utilisant un anticorps reconnaissant la protéine.

Exemple 12: Production d'anticorps monoclonaux.

30

La production d'anticorps monoclonaux par ascite impose une compatibilité du système H-2 entre l'hybridome et la souris productrice. 20 souris femelles Balb/c, âgées de 6 semaines, subissent une injection de 0.5ml de Pristane (2-6-

10-14 acide tétraméthylpentadécane) dans leur cavité péritonéale, pour la production d'ascite (Porter et al., 1972). Une semaine à 10 jours plus tard, 5.106 à 10.106 hybridomes dilués dans 0.5ml de tampon stérile NaCl 0,145M, Na₂HPO₄ 10 mM, KCl 2.7 mM, KH₂PO₄ 1.5 mM à pH 7.4. sont injectés par voie intrapéritonéale. L'ascite apparaît une à deux semaines plus tard. Les liquides d'ascites présents dans la cavité péritonéale sont alors recueillis avec une seringue après incision du péritoine. Le liquide recueilli est centrifugé à 3000g pendant 15 minutes à température ambiante, filtré sur gaze pour éliminer le gras, puis tamponné en ajoutant 1/20ême de son volume de tris-HCl 1M à pH 8.0. Cette méthode permet d'obtenir des quantités d'anticorps 10 fois supérieures à celles obtenues par culture d'hybridomes.

5

10

15

20

25

30

Les immunoglobulines présentes dans le liquide d'ascite sont relarguées par les sels (sulfate d'ammonium ou sulfate de sodium). Le liquide d'ascite est précipité par le sulfate d'ammonium 40%. Après 20 minutes au froid la solution est centrifugée 15 minutes 8000g à 4°C. Le précipité est lavé et resuspendu à froid dans une solution de sulfate d'ammonium 40% puis de nouveau centrifugé. Le nouveau précipité enrichi en IgG est remis en solution dans du tampon PBS et dialysé la nuit contre le tampon Tris-HCl 25 mM, NaCl 150 mM pH 7,4. Parallèlement une colonne d'agarose-Protéine A (ou protéine G) (commercialisée sous forme lyophilisée, Pierce) est lavée extensivement avec le tampon Tris-HCl 25 mM, NaCl 150mM pH7.4. La solution enrichie en IgG est déposé sur la colonne puis la colonne est lavée. Les IgG retenues par la colonne sont éluées à pH acide (glycine 200 mM pH 2.8). Les fractions éluées sont neutralisées avec un volume de Tris-Base 1M pH 10.5. Le contenu en immunoglobulines de chaque fraction recueillie est quantifiée par lecture d'absorbance à 280 nm (e 1%,1cm = 14.0 Prahl et Porter 1968). Les fractions riches sont poolées. Le degré de purification des IgGs poolées est analysé par électrophorèse en gel d'acrylamide en présence de SDS. Les IgGs purifiées sont dialysées une nuit contre le tampon Tris-HCl 25 mM, NaCl 150mM pH7.4, filtrées stérilement, aliquotées et conservées à -20°C. leur concentration finale est déterminée par lecture de l'absorbance à 280 nm ou par dosage micro-BCA. Les peptides immunogènes référencés SEQ ID N° 58, SEQ ID N° 54, SEQ ID N° 55, SEQ ID N° 56, SEQ ID N° 57, SEQ ID N° 58, SEQ ID N° 59 et SEQ ID N° 65 ont été utilisés pour la production d'anticorps monoclonaux, selon le protocole décrit ci dessus. Mais, il est à la portée de l'homme du

métier de définir d'autres protocoles pour la production d'anticorps monoclonaux, par exemple à partir des techniques décrites par Köhler et Milstein et par Galfre G. *et al.* précédemment cités ou des techniques dérivées de celles ci.

Production de protéines recombinantes et d'anticorps polyclonaux et monoclonaux.

Protéines recombinantes:

5

10

15

20

25

30

Les protéines recombinantes GM2AP (SEQ ID NO:73) et Saposine B (SEQ ID NO:74) utilisées pour réaliser la gamme étalon de cette étude ont été produites en système procaryote et purifiées à partir des clones de ces deux protéines obtenus dans notre laboratoire en utilisant les méthodes et protocoles bien connus de l'homme de l'art.

Anticorps anti-GM2AP ou anti-Saposine B:

Les anticorps anti-GM2AP ou anti-Saposine B utilisés pour réaliser l'étude ont été soit produits dans notre laboratoire ou donnés généreusement.

Des anticorps polyclonaux anti-Saposine B et anti-GM2AP (Li et al, Glycoconjugate, 1984) ont été utilisés pour l'étude (cf les exemples ci-dessous) : ils sont dénommés SAP84 et GM2AP84.

Des anticorps polyclonaux anti-GM2AP ou anti-Saposine B ont été produits et purifiés dans le laboratoire en utilisant les protocoles et méthodes bien connus de l'homme de l'art : 50 µg de protéine GM2AP ou Saposine B procaryote achetée ont été injectés à des lapins aux jours J0, J28 et J56 ; deux injections de rappel ont été réalisés une fois par mois pendant deux mois consécutifs. Les deux anticorps polyclonaux anti-GM2AP et deux anticorps polyclonaux anti-Saposine B ont ainsi été obtenus et leur spécificité vis-à-vis de la protéine recombinante a été vérifiée par Western blot et par Elisa.

Des anticorps polyclonaux anti-peptides GM2AP ou Saposine B ont été produits et purifiés dans le laboratoire en utilisant les protocoles et méthodes bien connus de l'homme de l'art : 75 µg de peptides GM2AP ou Saposine B définis, produits et couplés à KLH dans notre laboratoire ont été injectés aux jours J0, J28 et J56 ; plusieurs boosts ont été réalisés une fois par mois pendant 5 mois consécutifs avec injection de 75 µg à chaque fois. Quatre anticorps polyclonaux anti-peptides GM2AP, quatre anticorps polyclonaux anti-peptides Saposine B et quatre anticorps

5

15

20

.25

polyclonaux de lapins anti-peptides MRP14 ont ainsi été obtenus et leur spécificité vis-à-vis de la protéine recombinante a été vérifiée par Western blot et par Elisa. La séquence des peptides GM2AP, Saposine B et MRP14 choisis sont décrites_dans les figures de 1 à 3.

Il a été obtenu:

- un anticorps anti-mélange de deux peptides de 13 et 15 acides aminés de GM2AP : 189-190 ; un anticorps anti-peptide de 18 acides aminés de GM2AP : 191-192 (cf. Figure 1),
- un anticorps anti-mélange de deux peptides de 13 et 19 acides aminés de MRP14:193; un anticorps anti-peptide de 17 acides aminés de MRP14: 195-196 (cf. Figure 2),
 - un anticorps anti-mélange de trois peptides de 12, 15 et 15 acides aminés de Saposine B: 74-75; un autre anticorps anti-mélange de 3 peptides de 12, 15 et 15 acides aminés de Saposine B: 72-73 (cf. Figure 3).

Des anticorps monoclonaux anti-fraction native ont été produits et purifiés dans le laboratoire en utilisant les protocoles et méthodes bien connus de l'homme de l'art. La « fraction native » correspond à la fraction d'élution cytotoxique obtenue à partir du pool des 80 litres d'urine de patients SEP et après purification. C'est la dernière fraction d'élution qui contient les trois protéines GM2AP, Saposine B, MRP14. 30 µg de cette fraction de purification ont été injectés à trois souris aux jours J0, J14, J28 et le prélèvement a été effectué à J38. Après « screening » et fusion cellulaire, protocoles connus de l'homme de l'art pour l'établissement d'hybridomes et d'anticorps monoclonaux, les hybridomes ont été ré-injectés à la souris et le liquide d'ascite a été récupéré 10 jours après. Les anticorps ont été purifiés sur colonne sépharose-Protéine A et la spécificité vis-à-vis de la fraction utilisée pour l'immunisation a été vérifiée par Western blot et par Elisa. Ainsi quatre anticorps monoclonaux ont été obtenus : 19C1A7, 3D3F9, 18C8C5 et 7D12A8.

Exemple 13 : Dosage des protéines MRP14 dans les urines par technique 30 ELISA.

Les protéines MRP14, MRP8 et l'hétérocomplexe MRP8/14 ont été dosés dans des urines humaines en utilisant (i) soit une technique de dosage Elisa selon le

5

10

15

20

25

30

procédé connu de l'homme de l'art et en utilisant les anticorps anti-MRP décrits dans les exemples précédents; (ii) soit le kit 'MRP Enzyme Immunoassay' commercialisé par BMA Biomedicals AG, Augst, Switzerland, en utilisant les anticorps du kit, le protocole étant réalisé suivant la notice du kit..

Détection de MRP14 et MRP8/14 dans des urines.

Les dosages a été réalisés à partir de 17 urines d'individus issus de la population active (TS), de 27 urines de patients atteints de sclérose en plaques (SEP et de 7 urines de patients atteints d'autres maladies neurologiques (AMN).

- La figure 4 illustre les taux de MRP8 dosés dans ces urines : alors que la concentration en MRP8 est quasiment nulle dans les urines AMN, il n'y a pas vraiment de différence de distribution entre les urines TS et SEP. Notons cependant que les différences observées sont quasiment négligeables car les concentrations dosées sont extrêmement faibles.
- La figure 5 illustre les taux de MRP14 dosés dans les mêmes urines : alors qu'il n'y a pas vraiment de différences de distribution des concentrations entre les urines TS et AMN, les concentrations sont plus élevées dans certaines urines SEP.
- La figure 6 illustre les taux d'hétérodimère MRP8/14 dosés dans les mêmes urines :alors qu'il n'y a pas vraiment de différence entre les concentrations des urines TS et AMN, on observe des plus fortes concentrations dans certaines urines SEP. correspondant peut-être à une sous population de patients SEP caractérisée par une activité de la maladie. MRRP8/14 dosé dans les urines est un marqueur de l'activité de la maladie SEP caractérisée par un pic d'inflammation).
- La figure 7 récapitulative confirme qu'il n'y a pas de différence significative de concentration en MRP8 et en MRP14 entre les urines TS, AMN et SEP, alors qu'une faible différence de concentration en MRP8/14 est observée entre ces urines, cette concentration étant plus élevée en moyenne dans les urines SEP et étant un marqueur de l'activité de la maladie (pic d'inflammation).

Exemple 14 : Protocoles ELISA utilisés pour le dosage des protéines GM2AP et Saposine B.

Les protéines GM2AP ou Saposine B ont été dosées dans des urines humaines en utilisant des anticorps polyclonaux anti-GM2AP ou anti-Saposine B ? en

suivant le protocole Elisa décrit par Gardas et al. (Glycoconjugate Journal 1, 37-42, 1984). Les principales étapes sont brièvement décrites ci-dessous :

A chaque étape, les puits d'une microplaque de 96 puits sont remplis avec 200 μl de la solution désignée. Les puits sont d'abord « coatés » avec une solution de GM2AP (protéine recombinante procaryote) diluée à 50 ng/ml dans un tampon carbonate-bicarbonate, pH 9,6. Après incubation une nuit à 4°C, la solution est éliminée et les puits sont lavés quatre fois avec du tampon PBS pH 7,4 contenant du Tween-20 0.05% (PBS-Tween). Les microplaques ainsi coatées sont stockées à 4°C pendant environ 2 semaines.

10

15

20

5

Les échantillons d'urine à trois dilutions différentes (20x, 40x et 80x ou d'autres dilutions appropriées) sont incubés avec une dilution appropriée de l'anticorps polyclonal de lapin anti-GM2AP ou anti-Saposine B pendant une nuit à 4°C. Une série de dilutions standard d'une protéine recombinante allant de 2,0 à 62,5 ng/ml est utilisée pour réaliser la gamme étalon et sont traitée de la même façon. Toutes les dilutions sont faites en tampon PBS-Tween contenant 1 mg/ml d'ovalbumine. Ainsi, 0,2 ml de chaque solution incubée est ajoutée dans des puits « coatés » en duplicat et les plaques sont laissées pendant 2 heures à température ambiante. Les puits sont alors lavés quatre fois en PBS-Tween et remplis encore avec une solution d'anticorps de chèvre anti-IgG de lapin couplés à la peroxidase et diluée environ 1200 fois. Après une incubation de 2 heures à température ambiante, les puits sont lavés quatre fois en PBS-Tween et remplis e nouveau avec le réactif de coloration. Le réactif de coloration consiste en 100 mg d'acide 2,2'-azino-di-(3-éthylbenzothiazoline) sulfonique et 10µ1 de 30% de peroxide d'hydrogène pendant une heure à température ambiante et le degré de coloration de chaque micropuits est estimé par lecture d'absorbance à 405 nm.

25

Une courbe standard est construite en mettant en abscisse la concentration de GM2AP de la gamme étalon ou de Saposine B avec une échelle logarithmique et en ordonné le pourcentage d'absorbance avec une échelle linéaire. Le pourcentage d'absorbance de l'échantillon est le rapport d'absorbance entre l'échantillon d'urine et le contrôle qui contient seulement l'antisérum, sans l'antigène soluble.

30

Une solution de protéine recombinante GM2AP produite en système procaryote, et de concentration 3 mg/ml est diluée en tampon carbonate 50 mM, pH 9,6 et 50µl sont ajoutés dans chaque puits d'une microplaque à 96 puits, soit 50µl par puits

d'une solution à 0,5 μg/ml. Les plaques ainsi préparées sont incubées une nuit à température ambiante. L'anticorps polyclonal anti-GM2AP produit dans le laboratoire (lapin 79) a été purifié et dilué en tampon PBS-Tween 0,05% en présence de sérum de cheval 10%. Cette solution est diluée au 1/8000 en La solution est utilisée pour réaliser une gamme étalon avec 8 points de gamme couvrant les concentrations de 0 à 500 ng/ml. Une préincubation est réalisée pendant une nuit à température ambiante ente 100 μl d'anticorps et 100 μl d'échantillon d'urine à doser ou de solution protéine recombinante GM2AP ou Saposine B servant pour la gamme étalon. Après lavage de la microplaque en PBS-Tween, 50µl du mélange d'incubation sont ajoutés par puits, puis incubés pendant deux heures à température ambiante. La microplaque est de nouveau lavée en PBS-Tween, puis 50 µl d'anticorps anti-IgG de lapin couplé à la peroxidase et dilués au 1/5000 sont ajoutés dans chaque micropuits de la plaque et incubés pendant deux heures à température ambiante. Après de nouveaux lavages de la microplaque, 100µl d'OPD sont ajoutés dans chaque puits et incubés pendant 20 minutes à température ambiante. La coloration de chaque puits, proportionnelle à la concentration de GM2AP ou de Saposine B reconnue par l'anticorps spécifique utilisé, est estimée par lecture d'absorbance.

10

15

20

25

30

Une solution de protéine recombinante GM2AP ou Saposine B produite en système procaryote, et de concentration 3 mg/ml est diluée en tampon carbonate 50 mM, pH 9,6 et 50µl sont ajoutés dans chaque puits d'une microplaque à 96 puits, soit 50µl par puits d'une solution à 1,5 µg /ml. Les plaques ainsi préparées sont incubées une nuit à température ambiante. Les anticorps polyclonaux anti-peptides GM2AP produits dans le laboratoire (lapin 190 et lapin 191) purifiés sont utilisés seuls ou en mélange dilués au 1/1000 pour chacun en tampon PBS-Tween 0,05% en présence de sérum de cheval 10%. La gamme étalon est réalisée en utilisant de la protéine recombinante procaryote GM2AP ou Saposine B diluée de façon à couvrir la gamme de concentration 0 à 1500 ng/ml avec 8 points. 100 µl d'anticorps (un anticorps ou les deux ensemble) sont pré-incubés en présence de 100µl d'échantillon d'urine à tester ou de solution GM2AP ou Saposine B recombinante, pendant une nuit à température ambiante. Après lavage de la microplaque en PBS-Tween, 50µl du mélange d'incubation est ajouté par puits puis incubés pendant deux heures à température

10

15

20

25

30

ambiante. La microplaque est de nouveau lavée en PBS-Tween, puis 50 µl d'anticorps anti-IgG de lapin couplé à la peroxidase, dilués au 1/5000, sont ajoutés dans chaque micropuits de la plaque et incubés pendant deux heures à température ambiante. Après lavage de la microplaque, 100µl d'OPD sont ajoutés dans chaque puits et incubés pendant 20 minutes à température ambiante. La coloration de chaque puits, proportionnelle à la concentration de GM2AP ou Saposine B reconnue par l'anticorps spécifique utilisé, est estimée par lecture d'absorbance.

Exemple 15 : Dosage des protéines GM2AP dans les urines.

La protéine GM2AP a été dosée dans les urines de 22 patients atteints de sclérose en plaques (SEP), 5 patients atteints d'autres maladies neurologiques (OND) et 9 individus choisis parmi la population active et recueillies pendant une visite médicale (Healthy), en suivant le protocole Elisa décrit ci-dessous, utilisant des anticorps polyclonaux anti-GM2AP. Les patients SEP sélectionnés pour cette étude sont des patients tout azimut, c'est-à-dire avec différents stades et profils de la maladies, et différents traitements, etc...

Les résultats du dosage sont rapportés dans la figure 8. Alors que seulement 0/5 urines OND et 2/9 urines dites 'Healthy' présentent une concentration en GM2AP supérieure à 200 ng/ml, 10/22 (soit 45%) présentent une concentration supérieure à 200 ng/ml.

Ces résultats indiquent que si la protéine GM2AP est présente en très faible concentration (<400 ng/ml) dans les urines d'individus de la population active, elle est présente en plus forte concentration dans les urines de patients SEP. Cependant 12 urines SEP présentent également des taux faibles de GM2AP. Parmi ces 12 patients, 10 sont en traitement. Les fortes concentrations urinaires de GM2AP semblent être un marqueur de la pathologie SEP, et plus précisément un marqueur d'un stade ou d'une forme de la maladie, de l'activité de la maladie, et est certainement influencé par tout traitement en cours. Notons que deux individus de la population active ont des concentrations élevées de GM2AP (ces deux cas ont été inclus volontairement dans l'étude, car ils présentaient tous deux une activité gliotoxique dans leur urines contrairement aux autres individus de cette même catégories). Il est impossible de savoir s'il s'agit d'individus sains, ou atteints d'une pathologie, ou des individus

10

15

20

25

30

atteints d'une sclérose en plaques car les échantillons des individus dits « Healthy » ont été prélevés de manière anonyme, sans connaissance du dossier clinique.

Des concentrations urinaires plus élevées de GM2AP sont détectées dans les urines de patients SEP; une concentration élevée de GM2AP peut être alors un marqueur de la pathologie SEP, et plus précisément d'une forme de la maladie, d'un stade de la maladie, d'une période d'activité, et peut être influencée par tout traitement en cours. Ces concentrations urinaires élevées en GM2AP peut également avoir une valeur prédictive d'un début d'aggravation de la maladie, ou d'une SEP benigne en début d'évolution, etc

Les valeurs absolues des concentrations GM2AP détectées dans les urines sont dépendantes de l'affinité et de la spécificité de l'anticorps utilisé, mais d'une façon générale, la tendance entre les trois groupes d'individus est conservée quelque soit l'anticorps utilisé.

Exemple 16 : Dosage des protéines Saposine B dans les urines.

La protéine Saposine B a été détectée dans les même échantillons d'urines que ceux utilisés pour l'étude de la détection de GM2AP. Les dosages ont été réalisés en parallèle avec ceux du GM2AP, dans une même étude, en suivant le protocole Elisa décrit ci-dessous, utilisant des anticorps polyclonaux anti-Saposine B.

Les résultats du dosage Saposine B sont reportés dans la Figure 9. 0/5 urincs OND et 2/9 urines Healthy présentent une concentration en Saposine B supérieure à 2 μ g/ml, alors que 6/22 (soit 27%) présentent une concentration supérieure à 2 μ g/ml.

Ces résultats indiquent que la protéine Saposine B est présente dans chaque urine (population dite saine ou population dite malade) à des concentrations non négligeables, c'est-à-dire < 2µg/ml. Ces résultats de dosage sont compatibles avec ceux décrits dans la bibliographie. Cependant même si la Saposine B est présente dans chaque urine, elle semble être présente en plus forte concentration dans certaines urines SEP. Cette augmentation de concentration de saposine B dans les urines Sep est peut-être masquée par la concentration basale de cette protéine à l'état ordinaire. Ainsi les fortes concentrations urinaires de Saposine B semblent être un marqueur de la pathologie SEP, et plus précisément un marqueur d'un stade ou d'une forme de la

maladie, de l'activité de la maladie, et est certainement influencée par tout traitement en cours. La Saposine B dosée seule semble être cependant un marqueur un peu moins discriminant d'une forme ou d'une activité de la maladie que le GM2AP. Notons encore uen fois que deux individus de la population active ont des concentrations élevées de Saposine B et que ce sont les deux même individus qui présentaient aussi une forte concentration en GM2AP dans leurs urines.

En conclusion, des concentrations urinaires plus élevées de Saposine B sont détectées dans les urines de patients SEP; une concentration élevée de Saposine B peut être alors un marqueur de la pathologie SEP, et plus précisément d'une forme de la maladie, d'un stade de la maladie, d'une période d'activité, et peut être influencée par tout traitement en cours. Ces concentrations urinaires élevées en GM2AP peut également avoir une valeur prédictive d'un début d'aggravation de la maladie, ou d'une SEP benigne en début d'évolution, etc Mais d'une façon générale, les fortes concentrations de Saposine B seules semblent être des marqueurs moins discriminants que les fortes concentrations de GM2AP seules.

Les valeurs absolues des concentrations Saposine B détectées dans les urines sont dépendantes de l'affinité et de la spécificité de l'anticorps utilisé, mais d'une façon générale, la tendance entre les trois groupes d'individus est conservée quelque soit l'anticorps utilisé.

20

25

30

15

5

10

Exemple 17: Co-dosage des proteines GM2AP et Saposine B dans les urines.

La Figure 10 reporte les concentrations de GM2AP dosée dans les échantillons d'urine décrites dans la Figure 5 par rapport à la concentration de Saposine B dosée dans ces mêmes échantillons et décrite dans la Figure 6. Dans ce graphe sont reportés les échantillons SEP (losanges foncés) et les échantillons OND et 'Healthy' (losanges blancs).

Sur ce graphe, il apparaît clairement que :

- plus la concentration en GM2AP est élevée dans les urines, plus la concentration en Saposine B est élevée. (Nous avons montré que ce n'est pas un cas général avec d'autres protéines et que cela ne traduit pas une perturbation rénale, avec le dosage de la créatinine en parallèle pour chacun des échantillons testés.);

10

15

20

25

30

- les concentrations élevées de GM2AP et Saposine B sont caractéristiques des échantillons SEP (à l'exception des deux urines de la population active, mentionnées ci-dessus). Ces concentrations élevées conjointes de GM2AP et Saposine B sont des marqueurs de la pathologie SEP, plus précisément d'une fenêtre de la maladie (quadran à droite et en haut du graphe).

En conclusion, cette analyse confirme que des concentrations urinaires élevées de GM2AP (>400 ng /ml) et de Saposine B (>2 μg /ml) sont co-détectées dans les urines de patients SEP et peuvent représenter des marqueurs de la pathologie SEP, plus précisément d'une forme de la maladie, d'un stade de la maladie, d'une période d'activité, et peuvent être influencée par tout traitement en cours. Il est avantageux de doser les deux protéines en parallèle dans chaque échantillons, et de considérer les deux concentrations.

Dosage de GM2AP et Saposine B dans l'urine de deux patients en cinétique.

Patient SEP n°1 - Forme Rémittente Progressive.

Des urines de ce patients ont été prélevées au cours de l'évolution de sa maladic. Le patient a été hospitalisé à J0 pour une poussée. Il a subit à J1 un flash de corticoïdes puis a été suivi dans le temps d'un point de vue clinique (le flash a apporté une amélioration clinique). La figure 11 montre le profil de dosage du GM2AP et de la Saposine B dans ces urines au cours de l'évolution, et la figure 12 montre le profil du produit des deux concentrations en GM2AP et Saposine B. traduisant une co-détection de concentrations élevées. Les concentrations en GM2AP et Saposine B élevées au moment de la poussée et de l'hospitalisation, diminuent progressivement dans le temps après le flash de corticoïdes jusqu'à 90 jours.

Patient SEP n°2 - Forme Progressive.

Des urines de ce patients ont été prélevées au cours de l'évolution de sa maladie. Le patient a été hospitalisé à J0 pour une poussée. Il a subit à J1 un flash d'Endoxan puis a été suivi dans le temps d'un point de vue clinique (le flash a apporté une amélioration clinique et à J60, des signes d'aggravation de la maladie ont été observés). La figure 13 montre le profil de dosage du GM2AP et de la Saposine B dans ces urines au cours de l'évolution, et la figure 14 montre le profil du produit des deux concentrations en GM2AP et Saposine B, traduisant une co-détection de concentrations

5

10

15

20

25

30

élevées. Les concentrations en GM2AP et Saposine B élevées au moment de la poussée et de l'hospitalisation, diminuent progressivement dans le temps après le flash d'Endoxan (ou encore appelé cyclophosphamide) jusqu'à 23 jours et semblent augmenter pour devenir élevées à J60, montrant ainsi une parfaite corrélation avec l'évolution des signes cliniques.

Ces résultats confirment que :

- des concentrations fortes de GM2AP et Sapsoine B dans les urines sont des marqueurs de la pathologies SEP, et en particulier la co-détection des fortes concentrations des deux protéines conjointement (traduit par le produit des deux concentrations);
- les fortes concentrations de GM2AP et Saposine B dans les urines sont des marqueurs de l'activité de la maladie (ici pendant la poussée) ou sont des marqueurs influencés par les traitements immuno-suppresseurs comme les corticoïdes ou l'Endoxan qui abaissent les concentrations.

Cet exemple illustre le fait que ces marqueurs peuvent être utilisés entre autres :

- pour réaliser un suivi thérapeutique d'un patient et évaluer le bénéfice thérapeutique d'un traitement pour un patient donné ; ou
 - de prédire une aggravation de la maladie, prédire un pic d'activité, etc...
 - de décider une (re)prise thérapeutique anticipée sur les signes cliniques

Exemple 18 : Corrélation ente la détection des protéines MRP14, GM2AP et Saposine B dans les urines et la gliotoxicité mesurée dans ces urines.

Afin de vérifier une corrélation entre la présence de ces protéines seules ou en combinaison dans les urines et la gliotoxicité des urines, ont été dosées en parallèle les concentrations en protéine d'intérêt et la gliotoxicité d'un échantillonage d'urines de patients atteints de sclérose en plaques (SEP), de patients atteints d'autres maladies neurologiques (OND) et d'individus issus de la population active dit « Healthy ». Parmi les patients SEP, on note des patients avec différentes formes et stades de la maladie, sous traitement ou non, à différentes activités de la maladie.

Les protéines MRP, GM2AP et Saposine B ont été dosées dans des urines humaines en suivant les protocoles Elisa décrits ci-dessus. Les dosages analysés dans

cet exemples sont ceux décrits dans les exemples précédents. Chaque échantillon d'urine analysé en Elisa a été analysé par le test MTT pour mesurer la gliotoxicité de chaque échantillon. La gliotoxicité est exprimée en pourcentage de cellules mortes (estimé par colorimétrie en utilisant les sels de tetrazolium) d'une lignée cellulaire astrocytaire murine (CLTT1.1) après 48 heures d'incubation en présence d'urine centrifugée.

La figure 15 représente la concentration en GM2AP en fonction de la gliotoxicité des urines déterminée par test MTT.

22 urines SEP (losanges gris), 5 urines AMN (losanges noirs) et 9 urines dites « Healthy » (losanges noirs) ont été reportés sur le graphe. Ce sont les mêmes urines qui ont été étudiées dans les exemples 15 et 16. On observe que toutes les urines témoins (OND et Healthy) ont des taux en GM2AP faibles (<400 ng/ml) et une gliotoxicité faibles (<15%), à l'exception d'une urine témoin Healthy (déjà commentée dans l'exemple 15) pour laquelle on observe une forte concentration en GM2AP et une gliotoxicité.

10

15

20

30

Les urines SEP sont réparties en trois sous-populations :

- urines à faible concentration en GM2AP (<400~ng /ml) et faible gliotoxicité (<15%),
- urines à faible concentration en GM2AP (<400 ng /ml) et gliotoxicité (>15%), soit essentiellement 3 urines,
 - urines à forte concentration en GM2AP (>400 ng /ml) et forte gliotoxicité (>15%).

Ces trois sous populations traduisent peut-être des sous populations SEP, c'est-à-dire différentes formes ou stades de la maladie, différentes activités de la maladie, différents bénéfices thérapeutiques,

Cependant on peut noter que toutes les urines présentant une forte concentration en GM2AP présentent également une forte gliotoxicité.

En conclusion : on observe une corrélation entre concentration urinaire élevée en GM2AP et gliotoxicité (toutes les urines avec une forte concentration en GM2AP sont gliotoxiques (10/10), et toutes les urines avec une faible concentration en GM2AP ne sont pas gliotoxiques (<15%), à l'exception de 3 urines/12 SEP). Ceci traduit l'implication de la protéine GM2AP dans le mécanisme de gliotoxicité, seule ou

en combinaison, sous sa forme naturelle ou modifiée, mais reconnaissable par un anticorps anti-GM2AP. De plus la co-détection d'une forte concentration en GM2AP dans les urines et d'une forte gliotoxicité corrèle avec une sous population de patients atteints de SEP.

La figure 16 représente la concentration en Saposine B en fonction de la gliotoxicité des urines déterminée par test MTT.

5

10

15

20

25

30

22 urines SEP (losanges gris), 5 urines AMN (losanges noirs) et 9 urines dites «Healthy» (losanges gris clair) ont été reportés sur le graphe. Ce sont les mêmes urines qui ont été étudiées dans les exemples .15 et 16. On observe que plus les urines sont riches en Saposine B, plus elles sont gliotoxiques. Il y a une corrélation assez nette entre concentration de Saposine B et gliotoxicité des urines.

En conclusion : on observe une corrélation entre concentration urinaire élevée en Saposine B et gliotoxicité. Ceci traduit l'implication de la protéine Saposine B dans le mécanisme de gliotoxicité, seule ou en combinaison, sous sa forme naturelle ou modifiée mais reconnaissable par l'anticorps anti-saposine B utilisé pour le dosage.

La figure 17 représente le produit des concentrations en GM2AP et Saposine B en fonction de la gliotoxicité des urines déterminée par test MTT.

Les 22 urines SEP (losanges gris), 5 urines AMN (losanges noirs) et 9 urines dites «Healthy» (losanges gris clair) des exemples 15 et 16 ont été reportés dans la figure 17. La gliotoxicité de ces urines est analysée en fonction du produit des concentrations en GM2AP et Saposine B, c'est-à-dire en fonction de la co-détection des deux protéines dans les urines. On observe très nettement une corrélation entre le produit des deux concentrations GM2AP et Saposine B et la gliotoxicité, bien plus importante qu'en ne considérant qu'une seule protéine. On observe que 5/5 des urines OND ont un produit de concentration GM2AP et Saposine B faible et une gliotoxicité faible; 8/9 urines « Healthy » ont un produit de concentration GM2AP et SaposineB faible et/ou une gliotoxicité faible. Par contre, on distingue essentiellement trois sous-populations d'urines SEP :

- urines à faible concentration en GM2AP.Saposine B et faible gliotoxicité (<15%),

- urines à forte concentration en GM2AP. Saposine B et forte gliotoxicité (>15%).

Ces deux sous populations traduisent peut-être des sous populations SEP, c'est-à-dire différentes formes ou stades de la maladie, différentes activités de la maladie, différents bénéfices thérapeutiques, Cependant il est t-ès important de noter que toutes les urines présentant une forte concentration en GM2AP et Saposine B, c'est-à-dire ayant conjointement une forte concentration en GM2AP et Saposine B, présentent également une forte gliotoxicité. Les deux sous populations de patients SEP sont d'autant plus marquées et nettes que l'on considère conjointement les trois marqueurs : gliotoxicité, concentration élevée en GM2AP et concentration élevée en Saposine B. Ceci est confirmé à la figure 18.

5

10

15

20

25

En conclusion : on observe une corrélation entre concentration urinaire élevée de GM2AP et Saposine B et Gliotoxicité. Toutes les urines avec une forte concentration en GM2AP et Saposine B sont gliotoxiques, et toutes les urines avec une faible concentration en GM2AP et Saposine B ne sont pas gliotoxiques (<15%), à l'exception de 2 urines/22 SEP. Ceci traduit l'implication des deux protéines GM2AP et Saposine conjointement ou en combinaison dans le mécanisme de gliotoxicité, sous leur forme naturelle ou modifiée mais reconnaissable par les anticorps anti-GM2AP et anti-saposine B utilisés pour le dosage. De plus la co-détection d'une forte concentration urinaire en GM2AP et Saposine B et d'une forte gliotoxicité corrèle avec une sous population de patients atteints de SEP (stade, forme, activité, traitement de la maladie ?), par rapport à une autre sous population. Ces trois marqueurs considérés conjointement permettent de discriminer entre deux sous populations de patients SEP.

Evolution de la gliotoxicité et des concentrations en GM2AP et Saposine B en fonction de l'évolution de la maladie de deux patients après et pendant traitement.

La corrélation entre gliotoxicité, forte concentration en GM2AP ET Saposine dans les urines et pathologie SEP a également été confirmée en mesurant ces trois paramètres dans l'urine de deux patients au cours de l'évolution de leur maladie.

Patient n°1 : SEP forme rémittente-progressive, hospitalisé à J0 pour une poussée et ayant reçu un flash de corticoïde à J1. Après le flash, il a montré une amélioration clinique jusqu'à J90 - (cf. figures 11,12),

Patient n°2 : SEP forme progressive, hospitalisé à J0 pour une poussée et ayant reçu un flash d'Endoxan (encore appelé cyclophosphamide) à J1. A J60, il présente de nouveaux des signes cliniques d'aggravation de sa maladie - (cf. figures 13,14).

Pour les deux patients, il a été montré :

5

10

15

20

25

30

- une corrélation entre la gliotoxicité urinaire et l'évolution clinique de la maladie (lorsque les signes cliniques sont sévères, la gliotoxicité est élevée ; lorsque les signes cliniques diminuent suite au traitement, la gliotoxicité diminue et devient stationnaire ; lorsque les signes d'aggravation apparaissent après le traitement, la gliotoxicité semble augmenter de nouveau),
- une corrélation entre le taux de gliotoxicité dans les urines de patients et les concentrations de GM2AP et Saposine B, et
- une corrélation entre les concentrations élevées de GM2AP et Saposine B et l'évolution clinique de la maladie.

En conclusion : le dosage des proteines GM2AP ET Saposine B dans les urines est un bon marqueur discriminatif d'une sous population de la SEP (stade, forme, activité, traitement de la maladie). Les proteines GM2AP et/ou Saposine B sont impliquées dans le mécanisme de gliotoxicité, seules ou en combinaison, sous leur forme naturelle ou sous une forme reconnaissable par les anticorps polyclonaux utilisés pour leur dosage. Comme les protéines GM2AP et Saposine sont co-détectées en forte concentration dans les urines gliotoxiques, il est possible que ces deux protéines agissent en combinaison pour induire la gliotoxicité.

Exemple 19 : Analyse immunohistochimique de l'expression des protéines GM2A, SAPB, MRP14 et MRP8 dans un système de culture producteur de gliotoxine in vitro (cultures de monocytes), ainsi que dans le tissu cérébral normal et pathologique de SEP et de témoins.

Protocole: Des cultures de monocytes d'un patient atteint de SEP et d'un témoin sain ont été réalisées en parallèle, selon le protocole présent décrit brièvement. A partir de sang périphérique de ces deux volontaires prélevé sur ACD, les PBMC (Peripheral Blood Mononuclear Cells) sont isolés sur FicoII en utilisant la technique connue de l'homme de l'art. Les cellules récupérés (au niveau de l'anneau) sont lavées

deux fois en milieu RPMI. Les cellules sont alors énumérées sur Kovas-slide et sont ensemencées en flacon primaire de 25 cm² ou sur lame Labteck (8 cupules) (en permanox) en milieu RPMI supplémenté avec 15% de sérum AB humain à J0. Les cellules sont cultivées sur des lames alvéolées de type « Labtek » afin de disposer d'un support direct pour l'analyse des monocytes qui adhèrent au support et se différencient ultérieurement en macrophages. Pour les lames, 2.106 cellules sont ainsi ensemencées à raison de 0,25 106 cellules/puits. Pour les flacons, 4.106 cellules sont ensemencées à raison de 0,25 106 cellules/puits. A J1, les cellules en suspension sont récupérées et les puits des Labteck ou les flacons sont lavés deux fois en RPMI (au préalable chauffé à 37°C) avant de rajouter du milieu RPMI supplémenté avec 5% de sérum AB humain. A J1, J3, J6, J9, J12 ou 14, J15 le milieu de culture est changé; les surnageants sont prélevés et les cellules fixées sur lames en utilisant les techniques connues de l'homme de l'art. A chaque changement de milieu, au moins deux lames ont été fixées en paraformaldéhyde et conservées pour l'analyse immunohistochimique.

10

15

20

25

30

Composition du milieu : RPMI (500 ml) avec 15ml de glutamate 200 mM, 5 ml de pyruvate de sodium 100 μ M, 5 ml d'acides aminés non essentiels (100x), des antibiotiques penicilline et streptomycine 100 000 U / μ l et des anticorps anti-interferon humains à 100 U/ μ l.

Résultats: Quatre cultures de monocytes in vitro ont été ainsi étudiées en cinétique: deux cultures de monocytes issus de sang d'individus contrôles et deux cultures de monocytes issus de patients SEP. A différents temps de la culture (J0, J1, J3, J6, J9, J12,), les surnageants correspondants ont été également récupérés. Une fois la cinétique complétée, les lames correspondant aux différents jours de cultures ont été incubées en présence d'anticorps polyclonaux anti-GM2A, SAP-B, MRP-8 et MRP14. La gliotoxicité de chaque surnageant ainsi récupéré a été estimé par test MTT. La concentration en protéine GM2AP, MRP14 et Saposine B a également été déterminée dans chaque surnageant par protocole Elisa comme décrit dans les exemples 13 et 14.

Les résultats d'immunofluorescence sur cellules fixées sont résumés cidessous ; on peut noter :

- une absence d'expression de MRP8 à tous les stades des 2 cultures

- une expression nette de MRP-14 dans la période entre J9 et J15, retrouvée dans les deux cultures, quoique plus forte dans la culture SEP. Cette expression semble corréler une étape de différenciation macrophagique.
- une très faible expression (faible intensité et faible nombre de cellules) est observée en début de culture dans la culture témoin et correspond vraisemblablement à la présence physiologique de GM2A dans les lysosomes macrophagiques.

5

10

15

20

25

30

- Dans la culture SEP, une expression beaucoup plus nette de GM2A (plus forte intensité et nombre de cellules plus important) est observée, avec un marquage cytoplasmique relativement homogène entre J3 et J6, disparaît à J9 et est à nouveau notée à J14-J15 avec un marquage intense et localisé à la périphérie cytoplasmique, dessinant le contour interne de la membrane plasmique. Ces observations ne sont pas retrouvées dans l'ensemble des lames témoins.

L'analyse avec le anticorps anti-SAP-B n'a pas permis d'obtenir un marquage immuno-histochimique interprétable.

Dans les cultures de monocytes SEP déjà effectuées, 3/3 ont présenté un pic de gliotoxicité à J9 et 2/3 un pic plus faible à J6. Aucun pic n'étant détecté dans les cultures de monocytes de 2/2 témoins non-SEP analysés en parallèle. De même, le dosage des protéines MRP14, GM2AP et Saposine B dans le surnageant des cultures cellulaires au cours de la cinétique a montré que les protéines SapB et GM2AP sont détectées par Elisa dans les surnageants des monocytes SEP et non dans ceux des monocytes témoins, aux jours J6 et surtout J9 de la culture; les protéines ne sont pas détectées au-delà de cette cinétique. Notons que les anticorps utilisés pour le dosage peuvent reconnaître les formes physiologiques des protéines, mais également des formes complexées et/ou modifiées.

On constate donc que la période J6-J9 pendant laquelle on observe une gliotoxicité la plus importante dans le surnageant, est couverte par la période J3-J15 pendant laquelle on observe une production moins différenciée du témoin négatif de GM2A dans les cellules avec des fluctuations quantitatives et qualitatives de son expression cellulaire (quantité d'expression et localisation cellulaire).

Exemple 20: Technique d'immunohistologie sur coupes de cerveaux en paraffine.

Les coupes histologique préparées en paraffine sont déparaffinées en xylène et alcool avant de subir un prétraitement qui a pour but de démasquer les antigènes; ce prétraitement peut correspondre à (i) deux fois 5 minutes sous microonde (750W) en présence d'un tampon citrate de sodium, acide citrique, (ii) un traitement à l'acide par incubation 15 minutes dans une solution d'acide périodique 1% ou par incubation 5 minutes dans une solution d'acide formique 99%. Les peroxydases endogènes sont ensuite bloquées par incubation des lames 30 minutes en eau oxygénée 1% puis lavage extensif en eau pendant 15 minutes. Le bruit de fond est bloqué en incubant les lames 30 minutes en présence de PBS Triton 0.03%, 10% sérum Donkey (pour les anticorps polyclonaux) ou 10% sérum Goat (pour les anticorps monoclonaux). Un marquage avec l'anticorps primaire est réalisé en appliquant 100 à 200 μl de solution d'anticorps primaire par lame (0.5 à 5 μg/ml selon le titre) dans du PBS Triton 0.03% puis en incubant 2 heures à température ambiante. Les lames sont ensuite rincées 3 fois en PBS-Triton pendant 10 minutes. Un marquage anticorps secondaire est réalisé en utilisant des anticorps biotinylés capables de se fixer spécifiquement aux anticorps primaires, par exemples des anti-lgG de lapin ou anti-lgG de souris dilués dans du PBS-Triton 0.03%. les lames sont lavées et incubées dans une solution pendant 2 heures (2 µl complexe streptavidine-biotine-peroxides, 1600 µl PBS-Triton 0.03%). Les lames sont de nouveau lavées avant d'être révélées à l'abri de la lumière dans le tampon A puis rincées à l'eau avant observation microscopique. Tampon A pour 5 lames: 25 ml Tris0.05M pH 7.6, 2.5 ml Imidazole 1M. 15 ml eau stérile, 2 ml DAB 5 mg/ml, 5 ml Nickel d'ammonium 10%, 30 µl H₂O₂ 1%.

10

15

20

25

30

Les mêmes anticorps ont été utilisés pour une étude immunohistochimique, selon la technique décrite brièvement ci-dessous, sur lames paraffinées obtenues par coupe au microtome de cerveaux prélevés post-mortem de SEP et de témoins décédés de pathologies non-neurologiques.

Les résultats de l'analyse sont résumés ci-dessous :

Il n'y a pas de marquage des cerveaux « non-SEP » et SEP dans la substance grise et la substance blanche « normale (non lésée) avec les différents anticorps anti- MRP8. MRP14, GM2A. Une réactivité non spécifique n'a pas permis

d'interpréter les résultats avec l'anticorps anti-saposine B dans cette application immunohistochimique.

Par contre on note, dans les zones de plaques des cerveaux SEP :

- une réactivité anti-MRP14 dans les cellules macrophagiques et microgliales, ayant une distribution relativement homogène sur toute l'étendue des zones de démyélinisation (plaques),
- une plus faible (moins fréquente) réactivité anti-MRP8 liée essentiellement aux infiltrats lymphoïdes périvasculaires
- une nette réactivité anti-GM2A dans les macrophages et microgliocytes des zones de plaques, avec une densité particulière dans les zones constituant le « mur glial » en limite périphérique de plaque. Un marquage de quelques astrocytes a aussi été retrouvé dans les zones de démyélinisation.

10

20

25

30

Ces différentes observations montrent qu'il existe une hyperexpression particulière des protéines MRP-14 et GM2A dans les cultures de monocytes de SEP produisant une activité gliotoxique dans leur surnageant, ainsi que dans les zones définissant des plaques de démyélinisation dans les cerveaux de SEP. Elles témoignent donc de la réalité de la coïncidence entre leur co-expression anormale, la production d'activité gliotoxique et les lésions de démyélinisation.

De plus, leur production anorrmale dans le contexte de la SEP, dans les cellules macrophagiques sanguines ainsi que dans celles du cerveau, indique qu'il est fondé de réaliser leur dosage dans les fluides biologiques pour corréler leur quantité avec l'activité lésionnelle et inflammatoire de la SEP.

Exemple 21 : Mesure de l'activité des cellules T par prolifération des cellules T (Sredni et al., 1981).

Les cellules T sont lavées deux fois en milieu de culture pour éliminer toute trace d'IL2 présente dans le milieu initial de culture. Des lymphocytes B (EBV-LCL) ou des monocytes/macrophages pris comme cellules présentatrices de l'antigène, sont irradiées à 10000 rads, lavées deux fois avec du milieu de culture (RPMI). 2.10⁴ cellules T (2.10⁵ cellules /ml) et 2.10⁴ cellules B autologues irradiées (2.10⁵ cellules /ml) sont incubées ensemble en présence d'une gamme de concentration croissante de

l'antigène sous un volume final de 200 μl dans des micropuits. Après 48 heures de culture à 37°C, 1 μCi de 3H- thymidine dans 50 μl de milieu RPMI est ajouté dans chaque puits. Les cellules T, seules à se diviser, incorporent la thymidine tritiée dans l'ADN. Après 18 heures de culture, les cellules de chaque micropuits sont récoltées sur des pastilles de laine de verre par aspiration. Après lyse osmotique des cellules, la radioactivité incorporée dans l'ADN est absorbée sur les pastilles (cell Harvester 530, lnotech). Chaque pastille séchée est placée dans un tube plastique qui contient 2 ml de scintillant ; la radioactivité b adsorbée sur chacune des pastilles est quantifiée dans un compteur bêta à scintillation liquide (LKB Rackbeta 1217). Les résultats sont exprimés comme moyenne arithmétique de cpm/culture ('coups par minute').

Exemple 22 : Protocole de détection de l'association entre les peptides et les molécules d'histocompatibilité (approche APC transformées avec un peptide se fixant au CMH I).

1) Matériel :

10

15

20

25

30

Les sources de molécules d'histocompatibilité sont actuellement de deux types principaux : les cellules mutantes et les molécules d'histocompatibilité purifiées.

La cellule mutante utilisée est la cellule humaine T2 qui et un variant de la lignée T1 produite par fusion du lymphome T CEM et du lymphome B 721.174 (Salter and Cresswell Embo J 1986, 5: 943-949). Cette cellule qui est dépourvue de transporteurs de peptides contient des chaînes lourdes de molécules de classe I libres de peptides qui vont pouvoir accepter de peptides exogènes.

Des molécules d'histocompatibilité de classe I purifiées par chromatographie d'affinité à partir de lignées de cellules B humaines transformées par l'EBV peuvent être également utilisées. Dans ce cas les peptides endogènes doivent être éliminés par un traitement avec de l'urée1.5 M et de la soude 12.5 mM (pH 11.7) pendant 1 heure à 4°C, suivi de leur élimination par une colonne de désalage (PDLO, Pharmacia). Les molécules d'histocompatibilité sont immédiatement remises en présence des peptides à tester dans un tampon PBS avec 0.05% Tween 20, 2 mM EDTA, 0.1% NP40 et6mM CHAPS, en présence de 2µg/ml B2m pour faciliter la réassociation (Gnjatic et al., Eur J Immunol 1995 25 : 1638-1642).

Les peptides testés ont en général 8 à 10 résidus, parfois 11 ou 12. Ils ont été synthétisés par Néosystems (Strasbourg), ou par Chiron mimotopes (Victoria, Australie). Ils sont utilisés à des concentrations variant de 100 µM à0.1 nM.

2) Protocole de l'assemblage (Connan et al., Eur J Immunol 1994, 24 : 777 ; Couillin et al. Eur J Immunol 1995, 25 : 728-732).

5

10

15

20

30

Des aliquotes de 8.105 cellules dans un volume de 64 µl, répartis dans des tubes microfuge Eppendors, sont mis en présence d'un tampon de lyse contenant 10 mM PBS, pH 7.5 1% NP40, des inhibiteurs de protéases (1 mM PMSF, 100 μM iodoacétamide, 2 μg /ml aprotinine, 10 μM leupeptine, 10 μM pepstatine et 10 μg /ml inhibiteur de trypsine). La lyse se fait en présence des peptides à tester pendant 30 minutes ou 1 heure à 37°C. Après élimination du matériel non solubilisé par une centrifugation à 15 000 tours /minute à 4°C, le surnageant et additionné de 140 µl de PBS contenant 0.05% de Tween 20, 3 mM d'azide de sodium, 1 mM PMSF et 10 mg/ml d'albumine bovine. Chaque échantillon est incubé pendant 20 heures à 4°C dans 2 puits d'une plaque à microtitration de type Nunc, Maxisorb, préalablement recouverts d'un anticorps monoclonal (10 µg /ml en PBS) qui reconnaît les molécules d'histocompatibilité ayant une(des) conformation(s) conforme(s) pour la présentation de peptides et semblable(s) à celle(s) présente(s) à la surface des cellules. La plaque recouverte d'anticorps est préalablement saturée par de l'albumine bovine à 10 mg/ml dans du PBS-Tween avant la mise de l'échantillon. Le second anticorps qui permet la détection de l'assemblage des molécules d'histocompatibilité est dirigé contre la B2m. Il est couplé soit à la biotine (NHS-LC biotin, Pierce) soit à la phosphatase alcaline (P-552, Sigma) et est incubé à 2 µg /ml pendant une heure à 37°C. Dans le cas de l'emploi de la biotine, une incubation de 45 minutes à 20-25°C avec de la streptavidine couplée à la phosphatase alcaline (E-2636, Sigma) est réalisée. L'activité de la phosphatase alcaline est mesurée en utilisant comme substrat le 4-méthyl-umbelliféryl-phosphate (M-8883, Sigma) à 100 μM dans de la diéthanolamine 50 mM, pH 9.5 avec du MgCl2 1 mM. La lecture est faite à 340/460 nm à l'aide d'un cytofluorimètre.

3) Stabilité des complexes HLA/peptides :

La stabilité des complexes précités a été étudiée car elle conditionne la bonne présentation de l'antigène et l'induction de la réponse T. A cet effet, on a utilisé soit du HLA purifié, soit le lysat de la cellule T2. Avec le HLA purifié, on a éliminé les

peptides endogènes (comme décrit en 2)) puis on l'a mis en présence du peptide à tester en tube Eppendorf à 37°C, pendant des temps variables de quelques minutes à plusieurs jours. La phase suivante d'incubation sur plaque de 96 puits (comme décrit en 2) avec l'anticorps anti-HLA se fait pendant une heure à 37°C. La révélation est effectuée de manière classique. Avec le lysat de la cellule T2, toutes les incubations sont également faites à 37°C, après ajout de tous les inhibiteurs de protéases.

REVENDICATIONS

5

10

15

20

25

- 1. Utilisation d'au moins un polypeptide comprenant au moins un fragment d'une protéine pour obtenir une composition diagnostique, pronostique, prophylactique ou thérapeutique destinée à détecter, prévenir ou traiter un état pathologique associé à une maladie dégénérative et/ou neurologique et/ou autoimmune, ladite protéine étant choisie parmi les protéines dont la séquence peptidique à l'état natif correspond à SEQ ID N° 1, SEQ ID N° 2, SEQ ID N° 3, SEQ ID N° 4, SEQ ID N° 5, SEQ ID N° 6, SEQ ID N° 7, SEQ ID N° 8, SEQ ID N° 10, SEQ ID N° 11, SEQ ID N° 12, SEQ ID N° 13, SEQ ID N° 14, SEQ ID N° 15, SEQ ID N° 16, SEQ ID N° 17, SEQ ID N° 18, SEQ ID N° 19, SEQ ID N° 20, SEQ ID N° 21, SEQ ID N° 22, SEQ ID N° 23, SEQ ID N° 24, SEQ ID N° 25, SEQ ID N° 26, SEQ ID N° 27, SEQ ID N° 28, S N° 28 et SEQ ID N° 29, et les séquences peptidiques qui présentent au moins 70 % d'identité, de préférence au moins 80 % d'identité et avantageusement au moins 98 % d'identité avec l'une quelconque des séquences peptidiques SEQ ID N° 1 à SEQ ID N° 8 et SEQ ID N° 10 à SEQ ID N° 29, et les séquences peptidiques ou les fragments desdites séquences appartenant à une même famille de protéines choisies parmi le perlecan, le précurseur de la protéine plasmatique de liaison au rétinol, du précurseur de l'activateur du ganglioside GM2, de la calgranuline B et de la saposine B.
- 2. Utilisation d'au moins deux polypeptides en combinaison, lesdits polypeptides comprenant chacun au moins un fragment d'une protéine, pour obtenir une composition diagnostique, pronostique, prophylactique ou thérapeutique destinée à détecter, prévenir ou traiter un état pathologique associé à une maladie dégénérative et/ou neurologique et/ou auto-immune, ladite protéine étant choisie parmi les protéines dont la séquence peptidique à l'état natif correspond à une séquence peptidique choisie parmi SEQ ID N° 1 à SEQ ID N° 8 et SEQ ID N° 10, SEQ ID N° 29, et les séquences peptidiques qui présentent au moins 70 % d'identité, de préférence au moins 80 % d'identité et avantageusement au moins 98 % d'identité avec l'une quelconque des séquences peptidiques SEQ ID N° 1 à SEQ ID N° 8 et SEQ ID N° 10 à SEQ ID N° 29, et les séquences peptidiques ou les fragments desdites séquences appartenant à une même famille de protéines choisies parmi le perlecan, le précurseur de la protéine

plasmatique de liaison au rétinol, du précurseur de l'activateur du ganglioside GM2, de la calgranuline B et de la saposine B.

3. Utilisation d'au moins un polypeptide comprenant au moins un fragment d'une protéine pour obtenir une composition diagnostique, pronostique, prophylactique ou thérapeutique destinée à détecter, prévenir ou traiter un état pathologique associé à une maladie dégénérative et/ou neurologique et/ou auto-immune, ladite protéine étant choisie parmi les protéines dont la séquence peptidique à l'état natif correspond à SEQ ID N° 2, SEQ ID N° 4, SEQ ID N° 8, SEQ ID N° 17 et SEQ ID N° 24 et les séquences peptidiques qui présentent au moins 70 % d'identité, de préférence au moins 80 % d'identité et avantageusement au moins 98 % d'identité avec l'une quelconque des séquences peptidiques SEQ ID N° 2, SEQ ID N° 4, SEQ ID N° 8, SEQ ID N° 17 et SEQ ID N° 24.

5

10

15

20

25

- 4. Utilisation selon la revendication 3, de cinq polypeptides en combinaison, lesdits polypeptides comprenant chacun au moins un fragment d'une protéine, pour obtenir une composition diagnostique, pronostique, prophylactique ou thérapeutique destinée à détecter, pronostiquer, prévenir ou traiter un état pathologique associé à une maladie dégénérative et/ou neurologique et/ou auto-immune, ladite protéine étant choisie parmi les protéines dont la séquence peptidique à l'état natif correspond à SEQ ID N° 2, SEQ ID N° 4, SEQ ID N° 8, SEQ ID N° 17 et SEQ ID N° 24 et les séquences peptidiques qui présentent au moins 70 % d'identité, de préférence au moins 80 % d'identité et avantageusement au moins 98 % d'identité avec l'une quelconque des séquences peptidiques SEQ ID N° 2,. SEQ ID N° 4, SEQ ID N° 8, SEQ ID N° 17 et SEQ ID N° 24.
- 5. Utilisation selon l'une quelconque des revendications 1 à 4, caractérisée en ce que la séquence peptidique dudit polypeptide comprend une séquence choisie parmi l'une quelconque des SEQ ID N° 2, SEQ ID N° 4, SEQ ID N° 8, SEQ ID N° 17 et SEQ ID N° 24.
 - 6. Utilisation selon l'une quelconque des revendications 1 à 4, caractérisée en ce que la séquence peptidique dudit polypeptide consiste en une séquence choisie parmi l'une quelconque des SEQ ID N° 2, SEQ ID N° 4, SEQ ID N° 8, SEQ ID N° 17 et SEQ ID N° 24.

7. Utilisation d'un fragment polypeptidique défini dans la revendication 1 ou dans la revendication 3 pour la préparation d'un peptide immunogène, caractérisé en ce que ledit peptide comprend tout ou partie d'au moins une des séquences référencée SEQ ID N° 58 à 65.

5

10

15

20

25

- 8. Utilisation d'au moins un fragment nucléotidique, pour obtenir une composition diagnostique, pronostique, prophylactique ou thérapeutique destinée à détecter, pronostiquer, prévenir ou traiter un état pathologique associé à une maladie dégénérative et/ou neurologique et/ou auto-immune, selon laquelle ledit fragment nucléotidique est choisi parmi des fragments qui codent pour au moins un fragment d'une protéine, ladite protéine étant choisie parmi les protéines dont la séquence peptidique à l'état natif correspond à SEQ ID N° 1, SEQ ID N° 2, SEQ ID N° 3, SEQ ID N° 4, SEQ ID N° 5, SEQ ID N° 6, SEQ ID N° 7, SEQ ID N° 8, SEQ ID N° 10, SEQ ID N° 11, SEQ ID N° 12, SEQ ID N° 13, SEQ ID N° 14, SEQ ID N° 15, SEQ ID N° 16, SEQ ID N° 17, SEQ ID N° 18, SEQ ID N° 19, SEQ ID N° 20, SEQ ID N° 21, SEQ ID N° 22, SEQ ID N° 23, SEQ ID N° 24, SEQ ID N° 25, SEQ ID N° 26, SEQ ID N° 27, SEQ ID N° 28 et SEQ ID N° 29 et les séquences peptidiques qui présentent au moins 70 % d'identité, de préférence au moins 80 % et avantageusement au moins 98 % d'identité avec l'une quelconque des séquences peptidiques SEQ ID N° 1 à SEQ ID N° 8 et SEQ ID N° 10 à 29, les fragments complémentaires desdits fragments et les fragments qui codent pour les séquences peptidiques ou les fragments desdites séquences appartenant à une même famille de protéines choisie parmi le perlecan, le précurseur de la protéine plasmatique de liaison au rétinol, du précurseur de l'activateur du ganglioside GM2, de la calgranuline B et de la saposine B.
- 9. Utilisation selon la revendication 8, caractérisée en ce que ledit fragment nucléotidique code pour ladite protéine.
- 10. Utilisation selon la revendication 9, caractérisée en ce que la séquence peptidique de ladite protéine à l'état natif consiste en une séquence choisie parmi l'une quelconque des SEQ ID N° 1 à 8 et SEQ ID N° 10 à 29 et les séquences peptidiques ou les fragments desdites séquences appartenant à une même famille de protéines choisies parmi le perlecan, le précurseur de la protéine plasmatique de liaison au rétinol, du précurseur de l'activateur du ganglioside GM2, de la calgranuline B et de la saposine B.

11. Utilisation d'au moins un fragment nucléotidique pour obtenir une composition diagnostique, pronostique, prophylactique ou thérapeutique destinée à détecter, pronostiquer, prévenir ou traiter un état pathologique associé à une maladie dégénérative et/ou neurologique et/ou auto-immune selon laquelle ledit fragment est un fragment d'une séquence nucléique choisie parmi l'une quelconque des SEQ ID N° 30, SEQ ID N° 31, SEQ ID N° 32, SEQ ID N° 33, SEQ ID N° 34, SEQ ID N° 35, SEQ ID N° 36, SEQ ID N° 37, SEQ ID N° 38, SEQ ID N° 39, SEQ ID N° 40, SEQ ID N° 41, SEQ ID N° 42, SEQ ID N° 43, SEQ ID N° 44, SEQ ID N° 45, SEQ ID N° 46 et SEQ ID N° 47, SEQ ID N° 48, SEQ ID N° 49 et SEQ ID N° 50, SEQ ID N° 51, SEQ ID N° 52, SEQ ID N° 53, SEQ ID N° 54, SEQ ID N° 55, SEQ ID N° 56, SEQ ID N° 57, SEQ ID N° 67, SEQ ID N° 66, SEQ ID N° 69, SEQ ID N° 70 et SEQ ID N° 71 et leurs séquences complémentaires.

10

15

20

25

- 12. Utilisation d'un ligand spécifique d'un polypeptide ou d'un fragment nucléotidique selon l'une quelconque des revendications précédentes pour obtenir une composition diagnostique, pronostique, prophylactique ou thérapeutique destinée à détecter, pronostiquer, prévenir ou traiter un état pathologique associé à une maladie dégénérative et/ou neurologique et/ou auto-immune.
- 13. Utilisation selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisée en ce que la maladie dégénérative et/ou auto-immune est la sclérose en plaques.
- 14. Procédé pour détecter au moins une protéine associée à une maladie dégénérative et/ou auto-immune, dans un échantillon biologique, caractérisé en ce que l'on met en contact l'échantillon biologique avec au moins un ligand spécifique d'au moins un polypeptide, ledit polypeptide comprenant au moins un fragment d'une protéine et ladite protéine étant choisie parmi les protéines dont la séquence peptidique à l'état natif correspond à SEQ ID N° 1, SEQ ID N° 2, SEQ ID N° 3, SEQ ID N° 4, SEQ ID N° 5, SEQ ID N° 6, SEQ ID N° 7, SEQ ID N° 8, SEQ ID N° 10, SEQ ID N° 11, SEQ ID N° 12, SEQ ID N° 13, SEQ ID N° 14, SEQ ID N° 15, SEQ ID N° 16, SEQ ID N° 17, SEQ ID N° 18, SEQ ID N° 19, SEQ ID N° 20, SEQ ID N° 21, SEQ ID N° 22, SEQ ID N° 23, SEQ ID N° 24, SEQ ID N° 25, SEQ ID N° 26, SEQ ID N° 27, SEQ ID N° 28 et SEQ ID N° 29 et les séquences peptidiques qui présentent au moins 70 % d'identité de préférence au moins 80 % d'identité et avantageusement au moins 98 %

d'identité avec l'une quelconque des séquences peptidiques SEQ ID N° 1 à SEQ ID N° 8 et SEQ ID N° 10 à 29, et les séquences peptidiques ou les fragments desdites séquences appartenant à une même famille de protéines choisies parmi le perlecan, le précurseur de la protéine plasmatique de liaison au rétinol, du précurseur de l'activateur du ganglioside GM2, de la calgranuline B et de la saposine B, puis on détecte la formation d'un complexe entre ledit polypeptide et ledit ligand.

5

10

15

20

25

- 15. Procédé selon la revendication 14, caractérisé en ce que ledit ligand est un anticorps monoclonal, un anticorps polyclonal, un récepteur, un substrat d'activité enzymatique ou une enzyme dont ledit polypeptide est un cofacteur.
- 16. Procédé pour détecter au moins un ligand associé à une maladie dégénérative et/ou auto-immune, dans un échantillon biologique, caractérisé en ce que l'on met en contact l'échantillon biologique avec au moins un polypeptide comprenant au moins un fragment d'une protéine, ladite protéine étant choisie parmi les protéines dont la séquence peptidique à l'état natif correspond à SEO ID N° 1, SEO ID N° 2, SEQ ID N° 3, SEQ ID N° 4, SEQ ID N° 5 SEQ ID N° 6, SEQ ID N° 7, SEQ ID N° 8, SEQ ID N° 10, SEQ ID N° 11, SEQ ID N° 12, SEQ ID N° 13, SEQ ID N° 14, SEQ ID N° 15, SEQ ID N° 16, SEQ ID N° 17, SEQ ID N° 18, SEQ ID N° 19, SEQ ID N° 20, SEQ ID N° 21, SEQ ID N° 22, SEQ ID N° 23, SEO ID N° 24, SEO ID N° 25, SEO ID N° 26. SEQ ID N° 27, SEQ IDN° 28 et SEQ ID N° 29, les séquences peptidiques qui présentent au moins 70 % d'identité, de préférence au moins 80 % d'identité et avantageusement au moins 98 % d'identité avec l'une quelconque des séquences peptidiques SEQ ID N° 1 à SEQ ID N° 8 et SEQ ID N° 10 à SEQ ID N° 29, et les séquences peptidiques ou les fragments desdites séquences appartenant à une même famille de protéines choisie parmi le perlecan, le précurseur de la protéine plasmatique de liaison au rétinol, du précurseur de l'activateur du ganglioside GM2, de la calgranuline B et de la saposine B, puis on détecte la formation d'un complexe entre ledit polypeptide et ledit ligand.
- 17. Procédé selon la revendication 16, caractérisé en ce que le ligand est un anticorps, un récepteur, un substrat d'activité enzymatique ou une enzyme dont ledit polypeptide est un cofacteur.

- 18. Procédé selon l'une quelconque des revendications 14 à 17, caractérisé en ce que la séquence dudit polypeptide comprend une séquence peptidique choisie parmi l'une quelconque des SEQ ID N° 1 à 8 et SEQ ID N° 10 à 29.
- 19. Procédé selon l'une quelconque des revendications 14 à 17, caractérisé en ce que la séquence dudit polypeptide consiste en une séquence peptidique choisie parmi l'une quelconque des SEQ ID N° 1 à 8 et SEQ ID N° 10 à 29.
- 20. Procédé selon l'une quelconque des revendications 14 à 19, caractérisé en ce que l'échantillon biologique est l'urine, le liquide céphalo-rachidien ou le sérum.
- 21. Procédé selon l'une quelconque des revendications 14 à 20, caractérisé en ce que la maladie dégénérative et/ou auto-immune est la sclérose en plaques.

10

15

20

25

- 22. Polypeptide caractérisé en ce qu'il comprend au moins un fragment d'une protéine dont la séquence peptidique correspond à SEQ ID N° 9, ledit fragment comprenant au moins une mutation par rapport à la séquence de référence SEQ ID N° 8.
- 23. Polypeptide selon la revendication 22, caractérisé en ce qu'il comprend au moins deux mutations par rapport à la séquence de référence SEQ ID N° 8.
- 24. Polypeptide selon la revendication 22, caractérisé en ce qu'il est choisi parmi les polypeptides qui comprennent la séquence en acides aminés FSWDNCFEGKDPAVIR, référencée SEQ ID N° 68 et la séquence en acides aminés YSLPKSEFAVPDLELP, référencée SEQ ID N° 72.
- 25. Polypeptide selon l'une des revendications 22 à 24, caractérisé en ce qu'il comprend une protéine dont la séquence peptidique correspond à SEQ ID N° 9.
- 26. Polypeptide selon l'une des revendications 22 à 25, caractérisé en ce qu'il consiste en une protéine dont la séquence peptidique correspond à SEQ ID N° 9.
- 27. Utilisation d'au moins un polypeptide selon l'une quelconque des revendications 22 à 26 pour obtenir une composition diagnostique, pronostique, prophylactique ou thérapeutique destinée à détecter, pronostiquer, prévenir ou traiter un état pathologique associé à une maladie dégénérative et/ou neurologique et/ou auto-immune.
- 28. Utilisation selon la revendication 26, caractérisée en ce que le polypeptide tel que défini dans l'une quelconque des revendications 22 à 26 est utilisé

en mélange avec au moins un polypeptide tel que défini dans l'une quelconque des revendications 1 à 5.

- 29. Procédé pour détecter au moins un ligand associé à une maladie dégénérative et/ou auto-immune, dans un échantillon biologique, caractérisé en ce que l'on met en contact l'échantillon biologique avec au moins un polypeptide tel que défini dans l'une quelconque des revendications 22 à 26, puis on détecte la formation d'un complexe entre ledit polypeptide et le ligand.
- 30. Procédé selon la revendication 29, caractérisé en ce que l'on met en contact l'échantillon biologique avec un polypeptide tel que défini dans l'une quelconque des revendications 22 à 26 et avec au moins un polypeptide tel que défini dans l'une quelconque des revendications 1 à 5.
- 31. Procédé selon la revendication 29 ou 30, caractérisé en ce que ledit ligand est un anticorps, un récepteur, un substrat d'activité enzymatique ou une enzyme dont ledit polypeptide est un cofacteur.
 - 32. Procédé pour détecter au moins un polypeptide tel que défini dans l'une quelconque des revendications 22 à 26 dans un échantillon biologique caractérisé en ce que l'on met en contact l'échantillon biologique avec au moins un ligand spécifique dudit polypeptide, puis on détecte la formation d'un complexe entre ledit polypeptide et ledit ligand.

20

25

- 33. Procédé selon la revendication 32, caractérisé en ce que ledit ligand est anticorps monoclonal, un anticorps polyclonal, un récepteur, un substrat d'activité enzymatique ou une enzyme dont ledit polypeptide est un cofacteur.
- 34. Procédé selon la revendication 30 ou 31, caractérisé en ce que l'on met en contact l'échantillon biologique avec un ligand tel que défini dans l'une quelconque des revendications 31 et 33 et au moins un ligand spécifique d'au moins un polypeptide tel que défini dans l'une quelconque des revendications 1 à 5, puis on détecte la

formation de complexes entre lesdits polypeptides et lesdits ligands spécifiques desdits polypeptides.

35. Procédé selon la revendication 34, caractérisé en ce que le ligand est un anticorps monoclonal, un anticorps polyclonal, un récepteur, un substrat d'activité enzymatique ou une enzyme dont ledit polypeptide est un cofacteur.

5

10

15

- 36. Fragment nucléotidique caractérisé en ce qu'il code pour un polypeptide tel que défini dans l'une quelconque des revendications 22 à 26.
- 37. Utilisation d'un fragment nucléotidique pour obtenir une composition diagnostique, pronostique, prophylactique ou thérapeutique destinée à détecter, pronostiquer, prévenir ou traiter un état pathologique associé à une maladie dégénérative et/ou auto-immune, selon laquelle ledit fragment nucléotidique est le fragment nucléotidique défini dans la revendication 35, éventuellement en association avec au moins un fragment nucléotidique tel que défini dans l'une quelconque des revendications 8 à 11, et les fragments complémentaires desdits fragments.
- 38. Procédé selon l'une quelconque des revendications 29 à 35, caractérisé en ce que l'échantillon biologique est l'urine, le liquide céphalo-rachidien ou le sérum.
 - 39. Procédé selon l'une quelconque des revendications 29 à 36 caractérisé en ce que la maladie dégénérative et/ou auto-immune est la sclérose en plaques.
- 25 40. Procédé pour détecter au moins un polypeptide tel que défini dans l'une quelconque des revendications 1 à 5 ou dans l'une quelconque des revendications 22 à 26, selon lequel on prélève un échantillon d'un fluide biologique d'un patient présentant un état pathologique associé à une maladie dégénérative et/ou neurologique et/ou auto-immune et éventuellement après purification dudit échantillon de fluide biologique, on analyse par spectrométrie de masse le profil de masse obtenu à partir du fluide biologique et on compare à un profil de masse de référence.

WO 01/05422 PCT/FR00/02057

41. Utilisation d'au moins un polypeptide comprenant au moins un fragment d'une protéine pour obtenir une composition diagnostique, pronostique, prophylactique ou thérapeutique destinée à détecter, prévenir ou traiter un état pathologique associé à une maladie dégénérative et/ou neurologique et/ou autoimmune, ladite protéine étant choisie parmi les protéines dont la séquence peptidique à l'état natif correspond à SEQ ID N° 8, SEQ ID N°9, SEQ ID N° 10, SEQ ID N° 11, SEQ ID N° 12, SEQ ID N° 13, SEQ ID N° 14, SEQ ID N° 15, SEQ ID N° 16, SEQ ID N° 17, SEQ ID N° 18, SEQ ID N° 19, SEQ ID N° 20, SEQ ID N° 21, SEQ ID N° 22, SEQ ID N° 23, SEQ ID N° 24, SEQ ID N° 25, SEQ ID N° 26, SEQ ID N° 27, SEQ ID N° 28 et SEQ ID N° 29, et les séquences peptidiques qui présentent au moins 70 % d'identité, de préférence au moins 80 % d'identité et avantageusement au moins 98 % d'identité avec l'une quelconque des séquences peptidiques SEQ ID N° 8 à SEQ ID N° 29, et les séquences peptidiques ou les fragments desdites séquences appartenant à une même famille de protéines choisies parmi le précurseur de l'activateur du ganglioside GM2, de la calgranuline B et de la saposine B, et de préférence SEQ ID Nos:8, 9, 17 et 24.

5

10

15

20

25

30

- 42. Utilisation, selon la revendication 41, dans laquelle les séquences peptidiques sont comprennent les séquences peptidiques ou les fragments desdites séquences appartenant à une même famille de protéines choisies parmi le précurseur de l'activateur du ganglioside GM2 et de la saposine B.
- 43. Utilisation, selon l'une quelconque des revendications 41 ou 42, qui est associée à l'utilisation d'une détection d'une activité gliotoxique.
- 44. Procédé de diagnostic ou de pronostic dans lequel on dose au moins un polypeptide, selon l'une quelconque des revendications 41 à 43, pour détecter ou prévenir un état pathologique, le dosage permettant d'obtenir une valeur de concentration qui est comparer à une valeur seuil représentative d'une maladie dégénérative et/ou neurologique et/ou auto-immune.

45. Procédé, selon la revendication 44, dans lequel la valeur seuil est obtenu par un test ELISA pour un échantillon d'urine, cette valeur étant de :

- 400 ng/ml pour le précurseur de l'activateur du ganglioside GM2, pour l'anticorps GM2AP84, et
- 2 μg/ml pour la saposine B, pour l'anticorps SAPB84.

46. Procédé de diagnostic ou de pronostic dans lequel on détecte au moins un polypeptide, selon l'une quelconque des revendications 41 à 43, pour prévenir un état pathologique, la détection s'effectuant dans des cellules ou dans les surnageants desdites cellules d'un patient susceptible d'être atteint par une maladie dégénérative et/ou neurologique et/ou auto-immune.

10

5

47. Procédé, selon la revendication 46, dans lequel la détection s'effectue sur des cellules monocytes ou macrophages ou dans les surnageants de ces cellules issues d'un patient susceptible d'être atteint par une maladie dégénérative et/ou neurologique et/ou auto-immune.

15

48. Procédé, selon l'une quelconque des revendications 46 ou 47, dans lequel la détection s'effectue sur des cellules ou dans les surnageants de ces cellules en culture, après un délai compris entre 6 et 12 jours de culture, préférentiellement après 9 jours.

20

49. Procédé, selon l'une quelconque des revendications 46 ou 47, dans lequel la détection s'effectue sur des cellules, in vivo ou ex vivo, préférentiellement monocytes ou macrophages, dans des cerveaux de patient susceptible d'être atteint par une maladie dégénérative et/ou neurologique et/ou auto-immune.

25

50. Utilisation ou procédé, selon l'une quelconque des revendications 41 à 49, caractérisée en ce que la maladie dégénérative et/ou neurologique et/ou auto-immune est la sclérose en plaques ou bien une forme (progressive, rémittente, rémittente-progressive) ou phase d'activité (poussées) de cette maladie.

30

51. Utilisation d'au moins un polypeptide comprenant au moins un fragment d'une protéine pour tester l'efficacité d'un agent thérapeutique, ladite

10

15

20

25

30

protéine étant choisie parmi les protéines dont la séquence peptidique à l'état natif correspond à SEQ ID N° 1, SEQ ID N° 2, SEQ ID N° 3, SEQ ID N° 4, SEQ ID N° 5, SEQ ID N° 6, SEQ ID N° 7, SEQ ID N° 8, SEQ ID N° 9, SEQ ID N° 10, SEQ ID N° 11, SEQ ID N° 12, SEQ ID N° 13, SEQ ID N° 14, SEQ ID N° 15, SEQ ID N° 16, SEQ ID N° 17, SEQ ID N° 18, SEQ ID N° 19, SEQ ID N° 20, SEQ ID N° 21, SEQ ID N° 22, SEQ ID N° 23, SEQ ID N° 24, SEQ ID N° 25, SEQ ID N° 26, SEQ ID N° 27, SEQ ID N° 28 et SEQ ID N° 29, les séquences peptidiques qui présentent au moins 70 % d'identité de préférence au moins 80 % d'identité et avantageusement au moins 98 % d'identité avec l'une quelconque des séquences peptidiques SEQ ID N° 1 à 29, et les séquences peptidiques ou les fragments desdites séquences appartenant à une même famille de protéines choisie parmi le perlecan, le précurseur de la protéine plasmatique de liaison au rétinol, du précurseur de l'activateur du ganglioside GM2, de la calgranuline B et de la saposine B.

52. Utilisation d'au moins un polypeptide comprenant au moins un fragment d'une protéine pour la préparation d'une composition pharmaceutique destinée au traitement d'une maladie dégénérative et/ou neurologique et/ou autoimmune, telle que la sclérose en plaques, ladite protéine étant choisie parmi les protéines dont la séquence peptidique à l'état natif correspond à SEQ ID N° 1, SEQ ID N° 2, SEQ ID N° 3, SEQ ID N° 4, SEQ ID N° 5, SEQ ID N° 6, SEQ ID N° 7, SEQ ID N° 8, SEQ ID N° 9, SEQ ID N° 10, SEQ ID N° 11, SEQ ID N° 12, SEQ ID N° 13, SEQ ID N° 14, SEQ ID N° 15, SEQ ID N° 16, SEQ ID N° 17, SEQ ID N° 18, SEQ ID N° 19, SEQ ID N° 20, SEQ ID N° 21, SEQ ID N° 22, SEQ ID N° 23, SEQ ID N° 24, SEQ ID N° 25, SEQ ID N° 26, SEQ ID N° 27, SEQ ID N° 28 et SEQ ID N° 29, les séquences peptidiques qui présentent au moins 70 % d'identité de préférence au moins 80 % d'identité et avantageusement au moins 98 % d'identité avec l'une quelconque des séquences peptidiques SEQ ID Nº 1 à 29, et les séquences peptidiques ou les fragments desdites séquences appartenant à une même famille de protéines choisie parmi le perlacan, le précurseur de la protéine plasmatique de liaison au rétinol, du précurseur de l'activateur du ganglioside GM2, de la calgranuline et de la saposine.

53. Utilisation selon la revendication 51 ou 52, caractérisée en ce que le polypeptide est choisi parmi SEQ ID N° 2, 4,8, 9, 17, 24.

5

10

15

20

25

- 54. Utilisation d'au moins un fragment nucléotidique, pour tester l'efficacité d'un agent thérapeutique pour un état pathologique associé à une maladie dégénérative et/ou neurologique et/ou auto-immune, selon laquelle ledit fragment nucléotidique est choisi parmi les fragments qui codent pour au moins un fragment d'une protéine, ladite protéine étant choisie parmi les protéines dont la séquence peptidique à l'état natif correspond à SEQ ID N° 1, SEQ ID N° 2, SEQ ID N° 3, SEQ ID N° 4, SEQ ID N° 5, SEQ ID N° 6, SEQ ID N° 7, SEQ ID N° 8, SEQ IDN° 9, SEQ ID N° 10, SEQ ID N° 11, SEQ ID N° 12, SEQ ID N° 13, SEQ ID N° 14, SEQ ID N° 15, SEQ ID N° 16, SEQ ID N° 17, SEQ ID N° 18, SEQ ID N° 19, SEQ ID N° 20, SEQ ID N° 21, SEQ ID N° 22, SEQ ID N° 23, SEQ ID N° 24, SEQ ID N° 25, SEQ ID N° $^{\circ}$ 26, SEQ ID N° 27, SEQ ID N° 28 et SEQ ID N° 29, les séquences peptidiques qui présentent au moins 70 % d'identité, de préférence au moins 80 % et avantageusement au moins 98 % d'identité avec l'une quelconque des séquences peptidiques SEQ ID N° 1 à 29, et les fragments complémentaires desdits fragments et les fragments qui codent pour les séquences peptidiques ou les fragments desdites séquences appartenant à une même famille de protéines choisie parmi le perlecan, le précurseur de la protéine plasmatique de liaison au rétinol, du précurseur de l'activateur du ganglioside GM2, de la calgranuline B et de la saposine B.
- 55. Utilisation pour tester l'efficacité d'un agent thérapeutique pour un état pathologique associé à une maladie dégénérative et/ou neurologique et/ou auto-immune, de protéines recombinantes et/ou codées par tout ou partie des fragments nucléotidiques définis à la revendication 54.
- 56. Utilisation d'au moins un fragment nucléotidique pour la préparation d'une composition pharmaceutique destinée au traitement d'une maladie dégénérative et/ou neurologique et/ou auto-immune, telle que la sclérose en plaques, selon laquelle ledit fragment nucléotidique est choisi parmi des fragments qui codent pour au moins un fragment d'une protéine, ladite protéine étant choisie parmi les protéines dont la

séquence peptidique à l'état natif correspond à SEQ ID N° 1, SEQ ID N° 2, SEQ ID N° 3, SEQ ID N° 4, SEQ ID N° 5, SEQ ID N° 6, SEQ ID N° 7, SEQ ID N° 8, SEQ IDN° 9, SEQ ID N° 10, SEQ ID N° 11, SEQ ID N° 12, SEQ ID N° 13, SEQ ID N° 14, SEQ ID N° 15, SEQ ID N° 16, SEQ ID N° 17, SEQ ID N° 18, SEQ ID N° 19, SEQ ID N° 20, SEQ ID N° 21, SEQ ID N° 22, SEQ ID N° 23, SEQ ID N° 24, SEQ ID N° 25, SEQ ID N° 26, SEQ ID N° 27, SEQ ID N° 28 et SEQ ID N° 29, les séquences peptidiques qui présentent au moins 70 % d'identité, de préférence au moins 80 % et avantageusement au moins 98 % d'identité avec l'une quelconque des séquences peptidiques SEQ ID N° 1 à 29, et les fragments complémentaires desdits fragments et les fragments qui codent pour les séquences peptidiques ou les fragments desdites séquences appartenant à une même famille de protéines choisie parmi le perlecan, le précurseur de la protéine plasmatique de liaison au rétinol, du précurseur de l'activateur du ganglioside GM2, de la calgranuline B et de la saposine B.

10

15

20

25

- 57. Utilisation pour la préparation d'une composition pharmaceutique destinée au traitement d'une maladie dégénérative et/ou neurologique et/ou auto-immune, telle que la sclérose en plaques, de protéines recombinantes et/ou codées par tout ou partie des fragments nucléotidiques définis à la revendication 56.
- 58. Utilisation selon la revendication 54 ou 56, caractérisée en ce que ledit fragment nucléotidique code pour ladite protéine.
 - 59. Utilisation selon la revendication 58, caractérisée en ce que la séquence peptidique de ladite protéine à l'état natif consiste en une séquence choisie parmi l'une quelconque des SEQ ID N° 1 à 29, les séquences peptidiques qui présentent au moins 70 % d'identité de préférence au moins 80 % d'identité et avantageusement au moins 98 % d'identité avec l'une quelconque des séquences peptidiques SEQ ID N° 1 à 29, et les séquences peptidiques ou les fragments desdites séquences appartenant à une même famille de protéines choisies parmi le perlecan, le précurseur de la protéine plasmatique de liaison au rétinol, du précurseur de l'activateur du ganglioside GM2, de la calgranuline B et de la saposine B.

- 60. Utilisation selon la revendication 59, caractérisée en ce que les polypeptides sont choisis parmi SEQ ID N° 2, 4, 8, 9, 17, 24.
- 61. Utilisation d'au moins un fragment nucléotidique, pour tester l'efficacité d'un agent thérapeutique pour un état pathol~gique associé à une maladie dégénérative et/ou neurologique et/ou auto-immune selon laquelle ledit fragment est un fragment d'une séquence nucléique choisie parmi l'une quelconque des SEQ ID N° 30, SEQ ID N° 31, SEQ ID N° 32, SEQ ID N° 33, SEQ ID N° 34, SEQ ID N° 35, SEQ ID N° 36, SEQ ID N° 37, SEQ ID N° 38, SEQ ID N° 39, SEQ ID N° 40, SEQ ID N° 41, SEQ ID N° 42, SEQ ID N° 43, SEQ ID N° 44, SEQ ID N° 45, SEQ ID N° 46 et SEQ ID N° 47, SEQ ID N° 48, SEQ ID N° 49 et SEQ ID N° 50, SEQ ID N° 51, SEQ ID N° 52, SEQ ID N° 53, SEQ ID N° 54, SEQ ID N° 55, SEQ ID N° 56, SEQ ID N° 57, SEQ ID N° 66, SEQ ID N° 67, SEQ ID N° 69, SEQ ID N° 70, SEQ ID N° 71, et leurs séquences complémentaires.

15

20

25

5

- 62. Utilisation d'au moins un fragment nucléotidique pour la préparation d'une composition pharmaceutique destinée au traitement d'une maladie dégénérative et/ou neurologique et/ou auto-immune, telle que la sclérose en plaques selon laquelle ledit fragment est un fragment d'une séquence nucléique choisie parmi l'une quelconque des SEQ ID N° 30, SEQ ID N° 31, SEQ ID N° 32, SEQ ID N° 33, SEQ ID N° 34, SEQ ID N° 35, SEQ ID N° 36, SEQ ID N° 37, SEQ ID N° 38, SEQ ID N° 39, SEQ ID N° 40, SEQ ID N° 41, SEQ ID N° 42, SEQ ID N° 43, SEQ ID N° 44, SEQ ID N° 45, SEQ ID N° 46 et SEQ ID N° 47, SEQ ID N° 48, SEQ ID N° 49 et SEQ ID N° 50, SEQ ID N° 51, SEQ ID N° 52, SEQ ID N° 53, SEQ ID N° 54, SEQ ID N° 55, SEQ ID N° 56, SEQ ID N° 57, SEQ ID N° 66, SEQ ID N° 67, SEQ ID N° 69, SEQ ID N° 70, SEQ ID N° 71, et leurs séquences complémentaires.
- 63. Utilisation selon la revendication 61 ou 62, caractérisée en ce que la séquence nucléique est choisie parmi SEQ ID N° 30, 31, 42, 53.

64. Utilisation de la lycorine pour la préparation d'une composition pour la prévention et/ou le traitement de maladie dégénérative et/ou neurologique et/ou autoimmune.

apins anti GM2

Ganglioside GM2 activator

2 peptides de 13,15 acides aminés lapins 189 190
1 peptide de 18 acides aminés lapin 191 et 192
MQSLMQAPLL IALGLLLATP AQAHLKKPSQ
LSSFSWDNCD EGKDPAVIRS LTLEPDPIVV
PGNVTLSVVG STSVPLSSPL KVDLVLEKEV
AGLWIKIPCT DYIGSCTFEH FCDVLDMLIP
TGEPCPEPLR TYGLPCHCPF KEGTYSLPKS
EFVVPDLELP SWLTTGNYRI ESVLSSSGKR
LGCIKIAASLKGI

M2A

FIG. 1

FIG.

Lapins anti MRP14

2 peptides de 13, 19 acides aminés lapin 193 1 peptide de 17 acides aminés lapin 195-196

TLNQGEFKEL VRKDLQNFLK KENKNEKVIE HIMEDDLDTN ADKQLSFEEF IMLMARLTWA MTCKMSQLER NIETIINTFH QYSVKLGHPD SHEKMHEGDE GPGHHHKPGL GEGTP

666 CAC CCA G H 6TC ATA V I E GCC TCC CAC A S H GAA AAG G E K ACC TGG G × Å AAG AAT K N AGG CTA ; 3/18

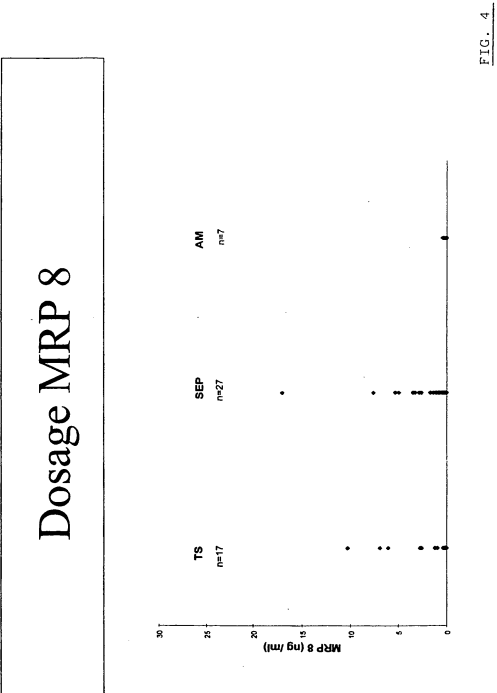
Lapin anti Saposine

3 peptides de 12,15, 15 acides aminés lapin 74-75 3 peptides de 12,15,15 acides aminés lapin 72-73

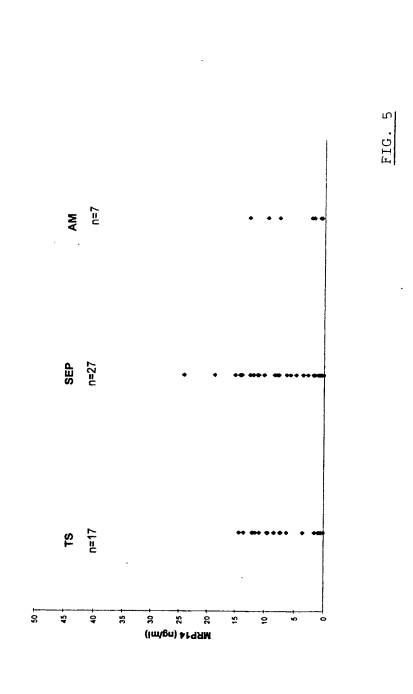
GDVCQDCIQM VTDIQTAVRT NSTFVQALVE HVKEECDRLG PGMADICKNY ISQYSEIAIQ MMMHMQDQQP KEICALVGFC DEV

FIG. GTC CAG CAG TAT O ¥GC Ta. ATC TAT g T **M**C ဦး ပ TGC AAG စ္တီ ဗ υ f; > ATA g G GGC ATG' GCC < ည် ပ Σ ATC I 0 g N CTG GGC CCT ပ္ပ 🏊 H ðа GAC CGC M M Δ IGI ບ 640 N N 9 GTC AAG N TO ဦဝ CAT TTG GTG GAA TCT V E

4/18.







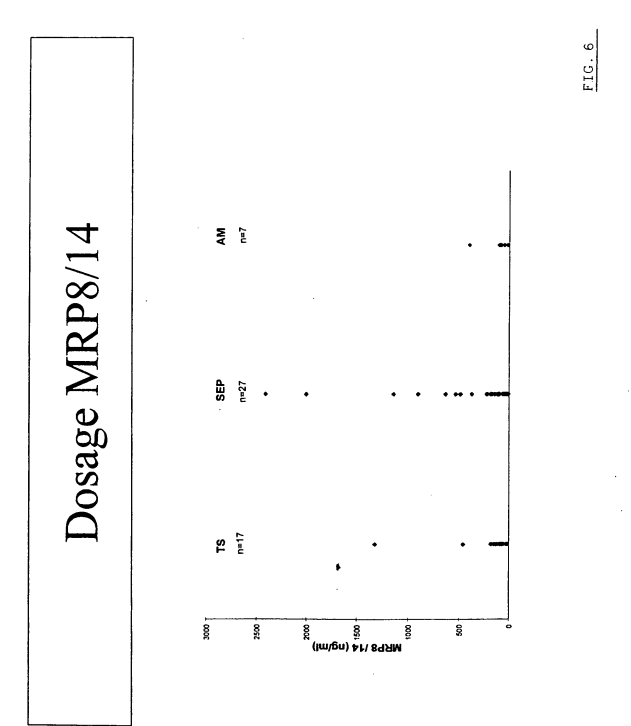
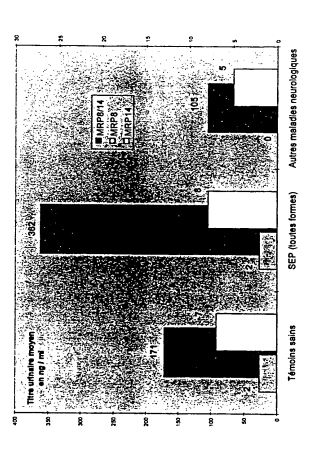


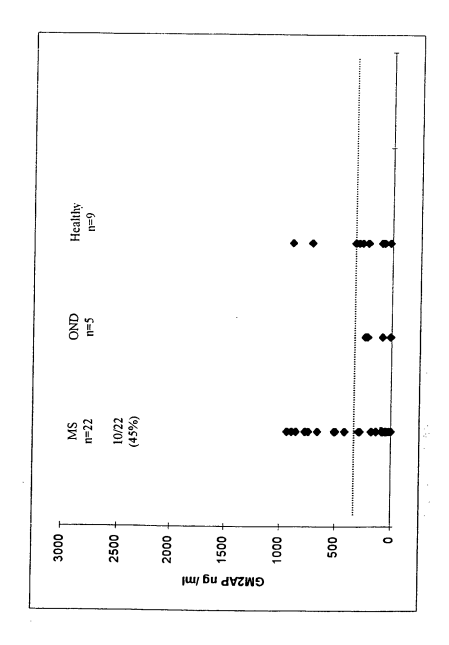
FIG. 7

Taux urinaire moyen par catégorie de population



8/18





9/18

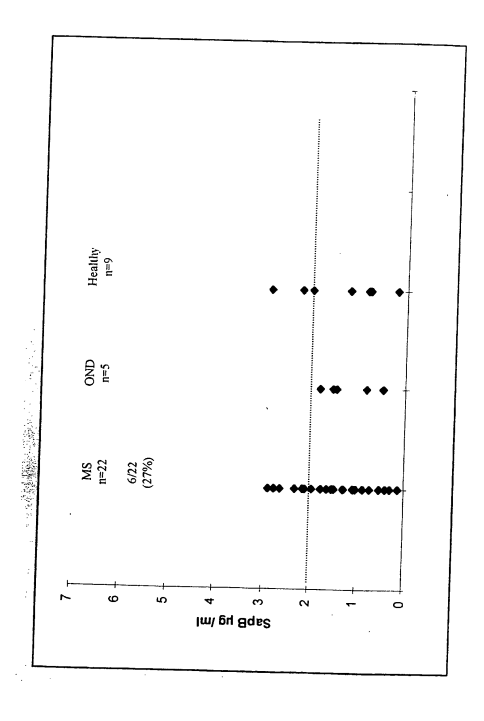
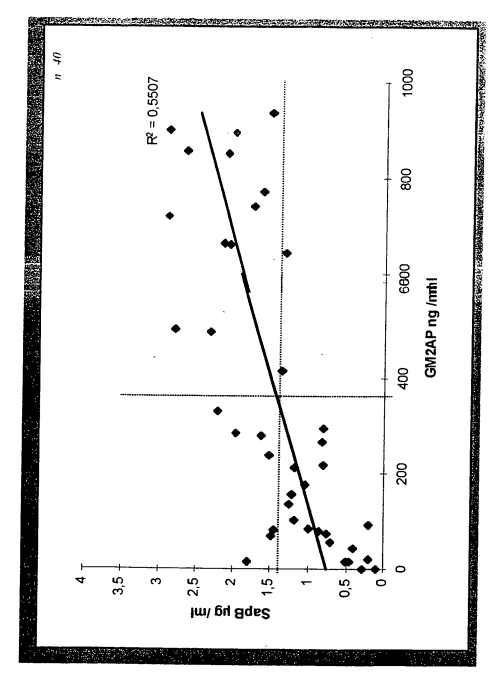


Figure 9

Figure 10

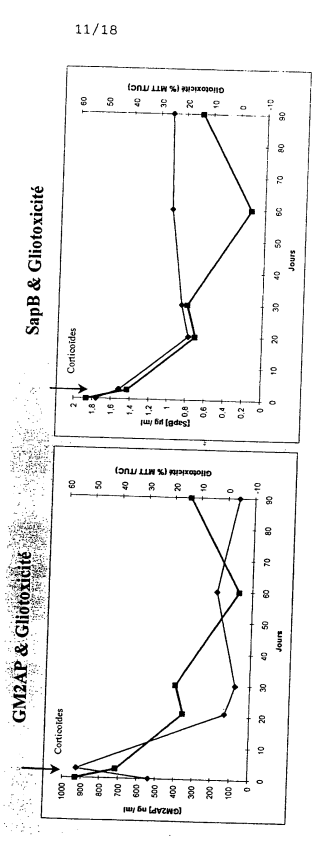
10/18



MS Healthy AMN

ure 11

Patient SEP forme Rémittent Progressive



12/18

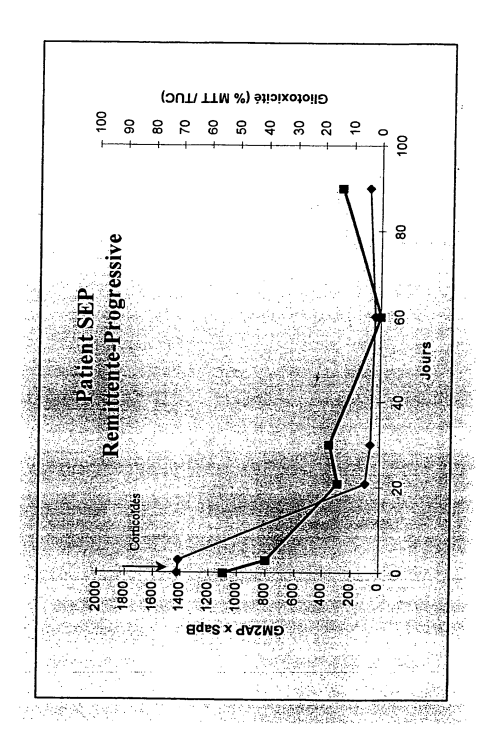


Figure 12

Figure 13

Patient SEP - Progressive

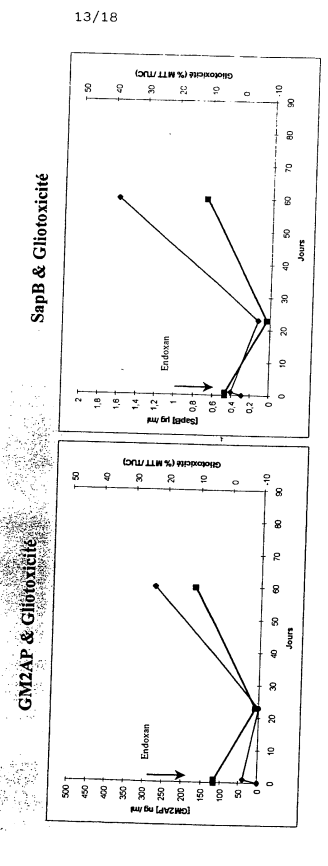
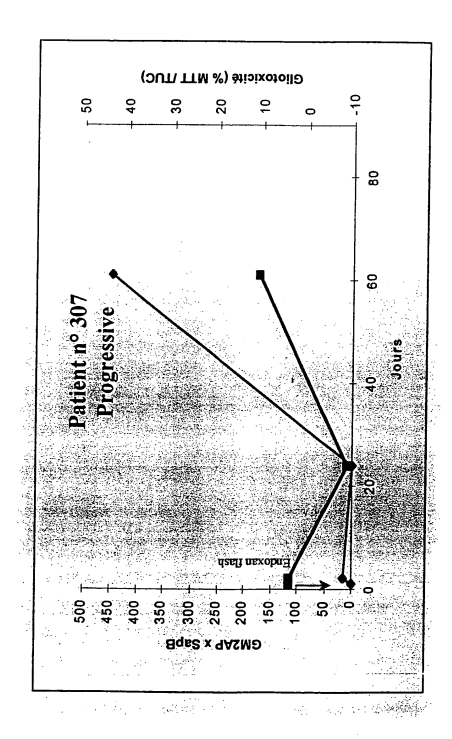
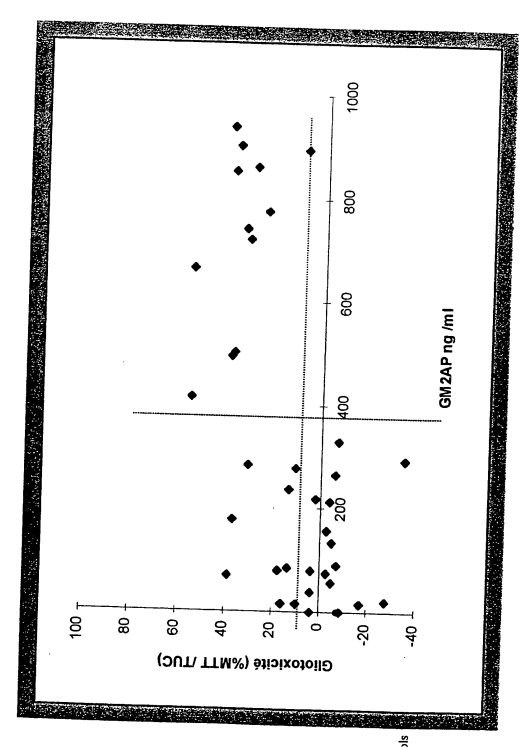


Figure 14



14/18

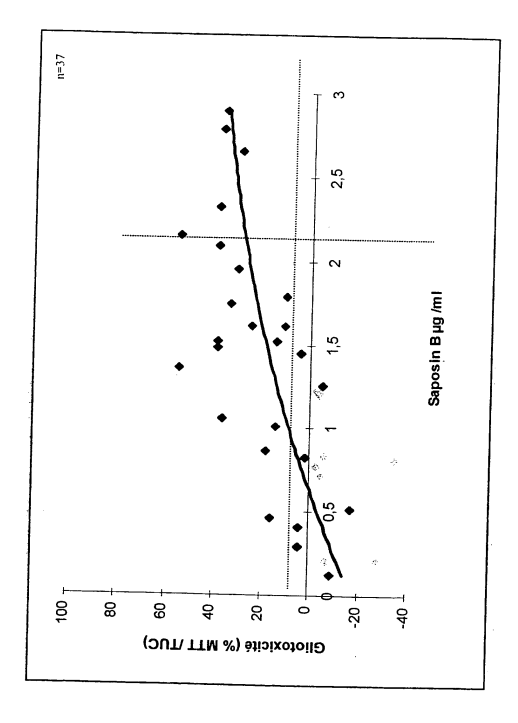
Figure 15



15/18

Figure 16

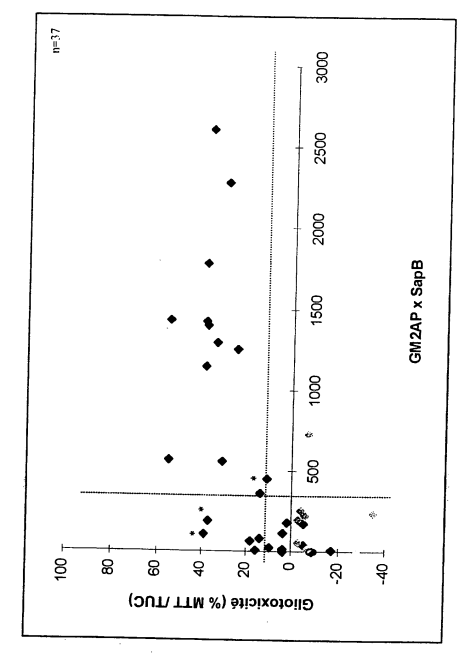
16/18



MS Healthy AMN

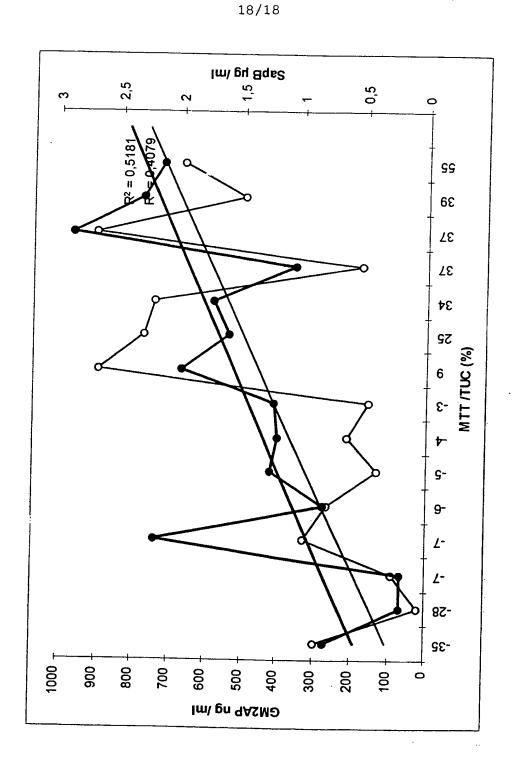
Figure 17

17/18



MS
Healthy
AMN

Figure 18



WO 01/05422 PCT/FR00/02057

1

LISTE DE SEQUENCES <110> BIOMERIEUX STELHYS <120> Utilisation d'un polypeptide pour détecter, prévenir ou traiter un état pathologique associé à une maladie dégénérative, neurologique ou auto-immune <13c> SEP22 10 <140> <141> <150> FR9909372 15 <151> 1999-07-15 <160> 75 <170> PatentIn Ver. 2.1 20 <210> 1 <211> 4393 <212> PRT <213> Homo sapiens <400> 1 Met Gly Trp Arg Ala Pro Gly Ala Leu Leu Leu Ala Leu Leu His Gly Arg Leu Leu Ala Val Thr His Gly Leu Arg Ala Tyr Asp Gly Leu 30 25 3.0 Ser Leu Pro Glu Asp Ile Glu Thr Val Thr Ala Ser Gln Met Arg Trp 40 35 Thr His Ser Tyr Leu Ser Asp Asp Glu Asp Met Leu Ala Asp Ser Ile Ser Gly Asp Asp Leu Gly Ser Gly Asp Leu Gly Ser Gly Asp Phe Gln 40 Met Val Tyr Phe Arg Ala Leu Val Asn Phe Thr Arg Ser Ile Glu Tyr Ser Pro Gln Leu Glu Asp Ala Gly Ser Arg Glu Phe Arg Glu Val Ser Glu Ala Val Val Asp Thr Leu Glu Ser Glu Tyr Leu Lys Ile Pro Gly Asp Gln Val Val Ser Val Val Phe Ile Lys Glu Leu Asp Gly Trp Val

Phe Val Glu Leu Asp Val Gly Ser Glu Gly Asn Ala Asp Gly Ala Gln

Ile Gln Glu Met Leu Leu Arg Val Ile Ser Ser Gly Ser Val Ala Ser

170

45

50

	Tyr	Val	Thr	Ser 180		Gln	Gly	Phe	Gln 185		Arg	Arg	Leu	190		· Val
5	Pro	Gln	Phe 195		Arg	Ala	Cys	Thr 200		Ala	Glu	Phe	Ala 205		His	Ser
10	Tyr	Asn 210		Cys	Val	Ala	Leu 215		Tyr	Arg	Cys	Asp 220		Arg	Pro	Asp
	Cys 225	Arg	Asp	Met	Ser	Asp 230		Leu	Asn	Cys	Glu 235	Glu	Pro	Val	Leu	Gly 240
15	Ile	Ser	Pro	Thr	Phe 245	Ser	Leu	Leu	Val	Glu 250		Thr	Ser	Leu	Pro 255	Pro
	Arg	Pro	Glu	Thr 260	Thr	Ile	Met	Arg	Gln 265	Pro	Pro	Val	Thr	His 270	Ala	Pro
20	Gln	Pro	Leu 275	Leu	Pro	Gly	Ser	Val 280	_	Pro	Leu	Pro	Cys 285	Gly	Pro	Gln
25	Glu	Ala 290	Ala	Cys	Arg	Asn	Gly 295	His	Cys	Ile	Pro	Arg 300	Asp	Tyr	Leu	Cys
	Asp 305	Gly	Gln	Glu	Asp	Cys 310	Glu	Asp	Gly	Ser	Asp 315	Glu	Leu	Asp	Cys	Gly 320
30	Pro	Pro	Pro	Pro	Cys 325	Glu	Pro	Asn	Glu	Phe 330	Pro	Cys	Gly	Asn	Gly 335	His
	Cys	Ala	Leu	Lys 340	Leu	Trp	Arg	Cys	Asp 345	Gly	Asp	Phe	Asp	Cys 350	Glu	Asp
35	Arg	Thr	Asp 355	Glu	Ala	Asn	Cys	Pro 360	Thr	Lys	Arg	Pro	Glu 365	Glu	Val	Cys
40	Gly	Pro 370	Thr	Gln	Phe	Arg	Cys 375	Val	Ser	Thr	Asn	Met 380	Cys	Ile	Pro	Ala
	Ser 385	Phe	His	Cys	Asp	Glu 390	Glu	Ser	Asp	Cys	Pro 395	Asp	Arg	Ser	Asp	Glu 400
45	Phe	Gly	Cys	Met	Pro 405	Pro					Pro			Glu	Ser 415	Ile
	Gln	Ala	Ser	Arg 420	Gly	Gln	Thr	Val	Thr 425	Phe	Thr	Cys	Val	Ala 430	Ile	Gly
50	Val	Pro	Ala 435	Pro	Phe	Leu	Ile	Asn 440	Trp	Arg	Leu	Asn	Trp 445	Gly	His	Ile
55	Pro	Ser 450	Gln	Pro	Arg	Val	Thr 455	Val	Thr	Ser	Glu	Gly 460	Gly	Arg	Gly	Thr
	Leu 465	Ile	Ile	Arg	Asp	Val 470	Lys	Glu	Ser	Asp	Gln 475	Gly	Ala	Tyr	Thr	Cys 480

	G.	lu i	Ala	. Me	t As	sn A	la 2 85	Arg	Gl	у М	et	Va:	1 Ph 49	ie G	Ну	Ile	e Pi	co A	4sp	G1 49		Val
5	Le	≘น (3lu	Le	u Va 50	al P	ro (3ln	Ar	g Al	la	Gl _y 505	/ Pr	·	ys	Pro) As		Sly Slo	Hi	s	Phe
	Ту	r I	-eu	Gl: 51:	u Hi 5	s S	er A	ala	Al	a Cy 52	/s 20	Let	ı Pr	o C	ys	Ph∈	е Су 52		he	Gl;	у	Ile
10	Th	r S	er 30	Va:	l Cy	s G	ln S	er	Th:	r Ar	g	Arg	Ph	e A	rg	Asp 540	Gl	n I	le	Ar	g 1	Ĺеu
15	Ar 54	g F 5	he	Asp	Gl	n P:	ro A 5	sp 50	Asp	Ph	e	Lys	Gl	y V.	al 55	Asn	. Va	1 т	hr	Met		Pro 560
	Al	a G	ln	Pro	Gl;	y Tł 56	ır P 55	ro	Pro	Le	u	Ser	Se:	r Tl	ır (Gln	Le	u G	ln	Ile 575		asp
20	Pr	o S	er	Leu	Hi:	s G1	u P	he	Gln	. Le	u '	Val 5 8 5	Asp) Le	eu s	Ser	Ar		rg 90	Ph∈	È L	eu
	Va:	l H	is	Asp 595	Ser	r Ph	e T	rp	Ala	Let 60	u 1	Pro	Gli	ı Gl	n I	he	Le:		ly .	Asn	L	ys
25		0.	LU		Туг				615						6	20						
30	02.	,			Met		63	Ü						63	5						6	40
					Tyr	04.	>						650						6	555		
35					Asn 660						6	65						67	0			
			,	3/3	Gly					680							685					
40		ر	•		Glu			6	95						70	00						
45	Ala 705						/11	J						715	i						72	0
	Ala					/25						7	730						7	35		
50	Ile				/40						74	.5						750)			
	Arg		,	J J						/60						7	65					
55	Asn							, ,	75						78	0						
	Cys	Gln	H:	is A	Asn	Thr	Glu	G1	у	Pro	Gl	n C	ys :	Lys	Ly	s C	ys	Lys	Al	la (Gly	7

	785	5				790)				795	5				800
5	Phe	: Phe	e Gly	/ Asp	805		Lys	s Ala	Thi	Ala 810		s Ser	Cys	arg	Pro 815	-
-	Pro	Cys	Pro	820		Asp	Ala	a Ser	Arg 825		g Phe	e Ser	Asp	Thr 830		Phe
10	Leu	Asp	835	Asp	Gly	Gln	Ala	840		. Asp	Ala	Cys	845	Pro	Gly	Tyr
	Thr	Gly 850	Arg	Arg	Cys	Glu	Ser 855		Ala	Pro	Gly	Tyr 860		Gly	Asn	Pro
15	Ile 865	Gln	Pro	Gly	Gly	Lys 870		Arg	Pro	Val	. Asn 875		Glu	Ile	Val	Arg 880
20	Cys	Asp	Glu	Arg	Gly 885		Met	Gly	Thr	Ser 890		Glu	Ala	Cys	Arg 895	Cys
	Lys	Asn	Asn	Val 900	Val	Gly	Arg	Leu	Cys 905	Asn	Glu	Cys	Ala	Asp 910	Arg	Ser
25	Phe	His	Leu 915	Ser	Thr	Arg	Asn	Pro 920	Asp	Gly	Cys	Leu	Lys 925	Cys	Phe	Cys
	Met	Gly 930	Val	Ser	Arg	His	Cys 935	Thr	Ser	Ser	Ser	Trp 940	Ser	Arg	Ala	Gln
30	Leu 945	His	Gly	Ala	Ser	Glu 950	Glu	Pro	Gly	His	Phe 955	Ser	Leu	Thr	Asn	Ala 960
35	Ala	Ser	Thr	His	Thr 965	Thr	Asn	Glu	Gly	Ile 970	Phe	Ser	Pro	Thr	Pro 975	Gly
	Glu	Leu	Gly	Phe 980	Ser	Ser	Phe	His	Arg 985	Leu	Leu	Ser	Gly	Pro 990	Tyr	Phe
40	Trp	Ser	Leu 995	Pro	Ser	Arg		Leu 1000	Gly	Asp	Lys		Thr 1005	Ser	Tyr	Gly
	Gly 1	Glu .010	Leu	Arg	Phe		Val .015	Thr	Gln	Arg		Gln 1020	Pro	Gly	Ser	Thr
45	Pro 1025	Leu	His	Gly		Pro .030	Leu	Val	Val		Gln 1035	Gly	Asn	Asn		Ile 040
50	Leu	Glu	His		Val 045	Ala	Gln	Glu		Ser .050	Pro	Gly	Gln	Pro 1	Ser 055	Thr
	Phe	Ile	Val 1	Pro 060	Phe	Arg	Glu		Ala 065	Trp	Gln	Arg		Asp (Gly (Gln
55	Pro .	Ala 1	Thr 075	Arg	Glu	His		Leu 080	Met	Ala	Leu		Gly 085	Ile i	Asp '	Thr
	Leu 1	Leu 090	Ile .	Arg .	Ala		Tyr 095	Ala	Gln	Gln		Ala 100	Glu	Ser A	Arg '	Val

	Ser Gly Ile Ser Met Asp Val Ala Val Pro Glu Glu Thr Gly Gln Asp 1105 1110 1115 1120
5	Pro Ala Leu Glu Val Glu Gln Cys Ser Cys Pro Pro Gly Tyr Arg Gly 1125 1130 1135
10	Pro Ser Cvs Gln Asp Cys Asp Thr Gly Tyr Thr Arg Thr Pro Ser Gly 1140 1145 1150
	Leu Tyr Leu Gly Thr Cys Glu Arg Cys Ser Cys His Gly His Ser Glu 1155 1160 1165
15	Ala Cys Glu Pro Glu Thr Gly Ala Cys Gln Gly Cys Gln His His Thr 1170 1175 1180
	Glu Gly Pro Arg Cys Glu Gln Cys Gln Pro Gly Tyr Tyr Gly Asp Ala 1185 1190 1195 1200
20	Gln Arg Gly Thr Pro Gln Asp Cys Gln Leu Cys Pro Cys Tyr Gly Asp 1205 1210 1215
25	Pro Ala Ala Gly Gln Ala Ala His Thr Cys Phe Leu Asp Thr Asp Gly 1220 1225 1230
	His Pro Thr Cys Asp Ala Cys Ser Pro Gly His Ser Gly Arg His Cys 1235 1240 1245
30	Glu Arg Cys Ala Pro Gly Tyr Tyr Gly Asn Pro Ser Gln Gly Gln Pro 1255 1260
	Cys Gln Arg Asp Ser Gln Val Pro Gly Pro Ile Gly Cys Asn Cys Asp 1265 1270 1275 1280
35	Pro Gln Gly Ser Val Ser Ser Gln Cys Asp Ala Ala Gly Gln Cys Gln 1285 1290 1295
40	Cys Lys Ala Gln Val Glu Gly Leu Thr Cys Ser His Cys Arg Pro His 1300 1305 1310
	His Phe His Leu Ser Ala Ser Asn Pro Asp Gly Cys Leu Pro Cys Phe 1315 1320 1325
45	Cys Met Gly Ile Thr Gln Gln Cys Ala Ser Ser Ala Tyr Thr Arg His 1330 1335 1340
	Leu Ile Ser Thr His Phe Ala Pro Gly Asp Phe Gln Gly Phe Ala Leu 1345 1350 1355 1360
50	Val Asn Pro Gln Arg Asn Ser Arg Leu Thr Gly Glu Phe Thr Val Glu 1365 1370 1375
55	Pro Val Pro Glu Gly Ala Gln Leu Ser Phe Gly Asn Phe Ala Gln Leu 1380 1385 1390
<i></i>	Gly His Glu Ser Phe Tyr Trp Gln Leu Pro Glu Thr Tyr Gln Gly Asp 1395 1400 1405

	1410 1415 1420	Leu Ser Tyr Thr
5	Ala Gly Pro Gln Gly Ser Pro Leu Ser Asp Pro Asp 5 1425 1430 1435	Val Gln Ile Thr 1440
	Gly Asn Asn Ile Met Leu Val Ala Ser Gln Pro Ala 1445 1450	Leu Gln Gly Pro 1455
10	0 Glu Arg Arg Ser Tyr Glu Ile Met Phe Arg Glu Glu 1460 1465	Phe Trp Arg Arg
15		Met Ala Leu Ala 485
	Asp Leu Asp Glu Leu Leu Ile Arg Ala Thr Phe Ser 1490 1495 1500	Ser Val Pro Leu
20	Val Ala Ser Ile Ser Ala Val Ser Leu Glu Val Ala 1505 1510 1515	Gln Pro Gly Pro 1520
	Ser Asn Arg Pro Arg Ala Leu Glu Val Glu Glu Cys . 1525 1530	Arg Cys Pro Pro 1535
25	Gly Tyr Ile Gly Leu Ser Cys Gln Asp Cys Ala Pro (1540 1545	Gly Tyr Thr Arg 1550
30	Thr Gly Ser Gly Leu Tyr Leu Gly His Cys Glu Leu (1555 1560 19	Cys Glu Cys Asn 565
	Gly His Ser Asp Leu Cys His Pro Glu Thr Gly Ala (1570 1575 1580	Cys Ser Gln Cys
35	Gln His Asn Ala Ala Gly Glu Phe Cys Glu Leu Cys A 1585 1590 1595	Ala Pro Gly Tyr 1600
	Tyr Gly Asp Ala Thr Ala Gly Thr Pro Glu Asp Cys G 1605 1610	Gln Pro Cys Ala 1615
40	Cys Pro Leu Thr Asn Pro Glu Asn Met Phe Ser Arg T 1620 1625	Thr Cys Glu Ser 1630
45	Leu Gly Ala Gly Gly Tyr Arg Cys Thr Ala Cys Glu P 1635 1640 16	Pro Gly Tyr Thr
7.5	Gly Gln Tyr Cys Glu Gln Cys Gly Pro Gly Tyr Val G 1650 1660	ly Asn Pro Ser
50	Val Gln Gly Gly Gln Cys Leu Pro Glu Thr Asn Gln A 1665 1670 1675	la Pro Leu Val 1680
	Val Glu Val His Pro Ala Arg Ser Ile Val Pro Gln G 1685 1690	ly Gly Ser His 1695
55	Ser Leu Arg Cys Gln Val Ser Gly Arg Gly Pro His T 1700 1705	yr Phe Tyr Trp 1710
	Ser Arg Glu Asp Gly Arg Pro Val Pro Ser Gly Thr G	ln Gln Arg His

	1715	1720	1725	
5	Gln Gly Ser Glu Leu 1 1730	His Phe Pro Ser Va 1735	l Gln Pro Ser Asp Ala 1740	Gly
	Val Tyr Ile Cys Thr (1745 17	Cys Arg Asn Leu His 750	s Arg Ser Asn Thr Ser 1755	Arg 1760
10	Ala Glu Leu Leu Val 1 1765	Thr Glu Ala Pro Sen 1770	Lys Pro Ile Thr Val	Thr
	Val Glu Glu Gln Arg S 1780	Ser Gln Ser Val Arq 1785	g Pro Gly Ala Asp Val 1790	Thr
15	Phe Ile Cys Thr Ala I 1795	Lys Ser Lys Ser Pro 1800	Ala Tyr Thr Leu Val 1805	Trp
20	Thr Arg Leu His Asn G 1810	ly Lys Leu Pro Thr 1815	Arg Ala Met Asp Phe	Asn
	Gly Ile Leu Thr Ile A 1825 18			Tyr 840
25	Val Cys Thr Gly Ser A 1845	sn Met Phe Ala Met 1850		Thr
	Leu His Val Gln Ala S 1860	er Gly Thr Leu Ser 1865	Ala Pro Val Val Ser : 1870	Ile
30	His Pro Pro Gln Leu Tl 1875	hr Val Gln Pro Gly 1880	Gln Leu Ala Glu Phe A 1885	Arg
35	Cys Ser Ala Thr Gly Se 1890	er Pro Thr Pro Thr 1895	Leu Glu Trp Thr Gly (3ly
	Pro Gly Gly Gln Leu Pr 1905 191			Leu 920
40	Arg Leu Pro Ala Val Gl 1925	u Pro Thr Asp Gln 1930	Ala Gln Tyr Leu Cys A 1935	arg
	Ala His Ser Ser Ala Gl 1940	y Gln Gln Val Ala 1945	Arg Ala Val Leu His V 1950	al
45	His Gly Gly Gly Pr 1955	o Arg Val Gln Val 1960	Ser Pro Glu Arg Thr G 1965	ln
50	Val His Ala Gly Arg Th 1970	r Val Arg Leu Tyr 1975	Cys Arg Ala Ala Gly V 1980	al
	Pro Ser Ala Thr Ile Th 1985 199		Gly Gly Ser Leu Pro P 995 20	
55	Gln Ala Arg Ser Glu Arg 2005	g Thr Asp Ile Ala ' 2010	Thr Leu Leu Ile Pro A 2015	la
	Ile Thr Thr Ala Asp Ala 2020	a Gly Phe Tyr Leu (2025	Cys Val Ala Thr Ser Pr 2030	ro

	Ala Gly Thr Ala Gln Ala Arg Ile Gln Val Val Leu Ser Ala Ser 2035 2040 2045
5	Asp Ala Ser Gln Pro Pro Val Lys Ile Glu Ser Ser Pro Ser Val 2050 2055 2060
10	Thr Glu Gly Gln Thr Leu Asp Leu Asn Cys Val Val /la Gly Ser Ala 2065 2070 2075 2080
	His Ala Gln Val Thr Trp Tyr Arg Arg Gly Gly Ser Leu Pro His His 2085 2090 2095
15	Thr Gln Val His Gly Ser Arg Leu Arg Leu Pro Gln Val Ser Pro Ala 2100 2105 2110
	Asp Ser Gly Glu Tyr Val Cys Arg Val Glu Asn Gly Ser Gly Pro Lys 2115 2120 2125
20	Glu Ala Ser Ile Thr Val Ser Val Leu His Gly Thr His Ser Gly Pro 2130 2135 2140
25	Ser Tyr Thr Pro Val Pro Gly Ser Thr Arg Pro Ile Arg Ile Glu Pro 2145 2150 2155 2160
	Ser Ser Ser His Val Ala Glu Gly Gln Thr Leu Asp Leu Asn Cys Val 2165 2170 2175
30	Val Pro Gly Gln Ala His Ala Gln Val Thr Trp His Lys Arg Gly Gly 2180 2185 2190
	Ser Leu Pro Ala Arg His Gln Thr His Gly Ser Leu Leu Arg Leu His 2195 2200 2205
35	Gln Val Thr Pro Ala Asp Ser Gly Glu Tyr Val Cys His Val Val Gly 2210 2220
40	Thr Ser Gly Pro Leu Glu Ala Ser Val Leu Val Thr Ile Glu Ala Ser 2225 2230 2235 2240
	Val Ile Pro Gly Pro Ile Pro Pro Val Arg Ile Glu Ser Ser Ser 2245 2250 2255
45	Thr Val Ala Glu Gly Gln Thr Leu Asp Leu Ser Cys Val Val Ala Gly 2260 2265 2270
	Gln Ala His Ala Gln Val Thr Trp Tyr Lys Arg Gly Gly Ser Leu Pro 2275 2280 2285
50	Ala Arg His Gln Val Arg Gly Ser Arg Leu Tyr Ile Phe Gln Ala Ser 2290 2295 2300
55	Pro Ala Asp Ala Gly Gln Tyr Val Cys Arg Ala Ser Asn Gly Met Glu 2305 2310 2315 2320
	Ala Ser Ile Thr Val Thr Val Thr Gly Thr Gln Gly Ala Asn Leu Ala 2325 2330 2335

	Tyr Pro Ala Gly Ser Thr Gln Pro Ile Arg Ile Glu Pro Ser Ser Ser 2340 2345 2350
5	Gln Val Ala Glu Gly Gln Thr Leu Asp Leu Asn Cys Val Val Pro Gly 2355 2360 2365
	Gln Ser His Ala Gln Val Thr Trp His Lys Arg Gly Gly Ser Leu Pro 2370 2375 2380
10	Val Arg His Gln Thr His Gly Ser Leu Leu Arg Leu Tyr Gln Ala Ser 2385 2390 2395 2400
15	Pro Ala Asp Ser Gly Glu Tyr Val Cys Arg Val Leu Gly Ser Ser Val 2405 2410 2415
	Pro Leu Glu Ala Ser Val Leu Val Thr Ile Glu Pro Ala Gly Ser Val 2420 2425 2430
20	Pro Ala Leu Gly Val Thr Pro Thr Val Arg Ile Glu Ser Ser Ser Ser 2435 2446 2445
	Gln Val Ala Glu Gly Gln Thr Leu Asp Leu Asn Cys Leu Val Ala Gly 2450 2455 2460
2 5	Gln Ala His Ala Gln Val Thr Trp His Lys Arg Gly Gly Ser Leu Pro 2465 2470 2475 2480
30	Ala Arg His Gln Val His Gly Ser Arg Leu Arg Leu Leu Gln Val Thr 2485 2490 2495
	Pro Ala Asp Ser Gly Glu Tyr Val Cys Arg Val Val Gly Ser Ser Gly 2500 2505 2510
35	Thr Gln Glu Ala Ser Val Leu Val Thr Ile Gln Gln Arg Leu Ser Gly 2515 2520 2525
	Ser His Ser Gln Gly Val Ala Tyr Pro Val Arg Ile Glu Ser Ser Ser 2530 2540
40	Ala Ser Leu Ala Asn Gly His Thr Leu Asp Leu Asn Cys Leu Val Ala 2545 2550 2560
45	Ser Gln Ala Pro His Thr Ile Thr Trp Tyr Lys Arg Gly Gly Ser Leu 2565 2570 2575
	Pro Ser Arg His Gln Ile Val Gly Ser Arg Leu Arg Ile Pro Gln Val 2580 2585 2590
50	Thr Pro Ala Asp Ser Gly Glu Tyr Val Cys His Val Ser Asn Gly Ala 2595 2600 2605
	Gly Ser Arg Glu Thr Ser Leu Ile Val Thr Ile Gln Gly Ser Gly Ser 2610 2615 2620
55	Ser His Val Pro Arg Val Ser Pro Pro Ile Arg Ile Glu Ser Ser 2625 2630 2635 2640
	Pro Thr Val Val Glu Gly Gln Thr Leu Asp Leu Asn Cys Val Val Ala

			2645		26	50		2655 (
5	Arg Gln	Pro Glr 2660		e Ile Th	r Trp T 2665	yr Lys Arg	Gly Gly 2670	
,		Arg His 2675	Gln Thr	His Gl 268		is Leu Arg	Leu His 2685	Gln Met
10	Ser Val 2690	Ala Asp	Ser Gly	/ Glu Ty 2695	r Val C	ys Arg Ala 2700		Asn Ile
	Asp Ala 2705	Leu Glu	Ala Ser 2710		l Ile S	er Val Ser 2715	Pro Ser	Ala Gly 2720
15	Ser Pro		Pro Gly 2725	'Ser Se	r Met P: 27:	ro Ile Arg 30		Ser Ser 2735
20	Ser Ser	His Val 2740		Gly Gl	u Thr Le 2745	eu Asp Le u	Asn Cys 2750	Val Val
		Gln Ala 2755	His Ala	Gln Va 276		rp His Lys	Arg Gly 2765	Gly Ser
25	Leu Pro 2770	Ser Tyr		Thr Ar 2775	g Gly Se	er Arg Leu 2780	Arg Leu	His His
	Val Ser 2785	Pro Ala	Asp Ser 2790		u Tyr Va	al Cys Arg 2795	Val Met	Gly Ser 2800
30	Ser Gly		Glu Ala 2805	Ser Va	l Leu Va 281	al Thr Ile		Ser Gly 2815
35	Ser Ser	Ala Val 2820	His Val	Pro Al	a Pro Gl 2825	y Gly Ala	Pro Pro 2830	Ile Arg
		Pro Ser 835	Ser Ser	Arg Va		u Gly Gln	Thr Leu 2845	Asp Leu
40	Lys Cys 2850	Val Val		Gln Ala 2855	a His Al	a Gln Val 2860	Thr Trp	His Lys
	Arg Gly 2865	Gly Asn	Leu Pro 2870	Ala Ar	g His Gl	n Val His 2875	Gly Pro	Leu Leu 2880
45	Arg Leu		Val Ser 2885	Pro Ala	a Asp Se 289	r Gly Glu 0		Cys Gln 895
50	Val Thr	Gly Ser 2900	Ser Gly	Thr Let	Glu Al 2905	a Ser Val	Leu Val 2910	Thr Ile
		Ser Ser 915	Pro Gly	Pro Ile 2920		a Pro Gly 2	Leu Ala 925	Gln Pro
55	Ile Tyr 2930	Ile Glu		Ser Ser 2935	His Va	l Thr Glu 2940	Gly Gln	Thr Leu
	Asp Leu 2 2945	Asn Cys	Val Val 2950	Pro Gly	Gln Al	a His Ala 2955	Gln Val	Thr Trp 2960

	Tyr Lys Arg Gly Gly Ser Leu Pro Ala Arg His Gln Thr His Gly Ser 2965 2970 2975
5	Gln Leu Arg Leu His His Val Ser Pro Ala Asp Ser Gly Glu Tyr Val 2980 2985 2990
10	
	Val Thr Val Pro Pro Ser Glu Gly Ser Ser Tyr Arg Leu Arg Ser Pro 3010 3015 3020
15	3030 3035 3040
	Ala Ser Phe Lys Cys Leu Ile His Asp Gly Ala Ala Pro Ile Ser Leu 3045 3050 3055
20	Glu Trp Lys Thr Arg Asn Gln Glu Leu Glu Asp Asn Val His Ile Ser 3060 3065 3070
25	Pro Asn Gly Ser Ile Ile Thr Ile Val Gly Thr Arg Pro Ser Asn His 3075 3080 3085
	Gly Thr Tyr Arg Cys Val Ala Ser Asn Ala Tyr Gly Val Ala Gln Ser 3090 3095 3100
30	Val Val Asn Leu Ser Val His Gly Pro Pro Thr Val Ser Val Leu Pro 3105 3110 3115 3120
	Glu Gly Pro Val Trp Val Lys Val Gly Lys Ala Val Thr Leu Glu Cys 3125 3130 3135
35	Val Ser Ala Gly Glu Pro Arg Ser Ser Ala Arg Trp Thr Arg Ile Ser 3140 3145 3150
40	Ser Thr Pro Ala Lys Leu Glu Gln Arg Thr Tyr Gly Leu Met Asp Ser 3155 3160 3165
	His Thr Val Leu Gln Ile Ser Ser Ala Lys Pro Ser Asp Ala Gly Thr 3170 3175 3180
45	Tyr Val Cys Leu Ala Gln Asn Ala Leu Gly Thr Ala Gln Lys Gln Val 3185 3190 3195 3200
	Glu Val Ile Val Asp Thr Gly Ala Met Ala Pro Gly Ala Pro Gln Val 3205 3210 3215
50	Gln Ala Glu Glu Ala Glu Leu Thr Val Glu Ala Gly His Thr Ala Thr 3220 3225 3230
55	Leu Arg Cys Ser Ala Thr Gly Ser Pro Ala Arg Thr Ile His Trp Ser 3235 3240 3245
	Lys Leu Arg Ser Pro Leu Pro Trp Gln His Arg Leu Glu Gly Asp Thr 3250 3260

	326		3 TTE	Pro	Arg	3270		a Gir	ı Gin	_	Ser 3275	_	, Glu	ı Tyr	116	3280
5	Asn	Ala	a Thr	: Ser	Pro 3285		Gly	/ His	: Ala	Glu 3290		Thr	· Ile	lle	Leu 3295	
	Val	Glu	ı Ser	3300	Pro	Tyr	Ala	Thr	Thr 3305		Pro	Glu		Ala 3310		Va]
10	Gln	Ala	Gly 3315		Thr	Val	Gln	Leu 3320		Cys	Leu	Ala	His 3325	_	Thr	Pro
15		Leu 3330		Phe	Gln	Trp	Ser 3335		Val	Gly		Ser 3340		Pro	Gly	Arc
	Ala 334		Ala	Arg	Asn	Glu 3350		Leu	His		Glu 3355	_	Ala	Ala		Glu 3360
20	Asp	Ser	Gly		Tyr 3365	Arg	Cys	Arg		Thr 3370	Asn	Lys	Val		Ser 3375	Ala
	Glu	Ala		Ala 3380	Gln	Leu	Leu		Gln 3385	Gly	Pro	Pro	_	Ser 3390	Leu	Pro
25	Ala		Ser 3395	Ile	Pro	Ala		Ser 3400	Thr	Pro	Thr		Gln 3405	Val	Thr	Pro
30		Leu 3410	Glu	Thr	Lys		Ile 3415	Gly	Ala	Ser		Glu 3420	Phe	His	Cys	Ala
	Val 3429		Ser	Asp	Arg	Gly 3430	Thr	Gln	Leu		Trp 3435	Phe	Lys	Glu	_	Gly 3440
35	Gln	Leu	Pro		Gly 3445	His	Ser	Val		Asp 3450	Gly	Val	Leu		Ile 8455	Gln
	Asn	Leu		Gln 3460	Ser	Cys	Gln		Thr 3465	Tyr	Ile	Cys		Ala 3470	His	Gly
40	Pro		Gly 3475	Lys	Ala	Gln		Ser 3480	Ala	Gln	Leu		Ile 8485	Gln	Ala	Leu
45		Ser 490	Val	Leu	Ile		Ile 8495	Arg	Thr	Ser		Gln 500	Thr	Val	Val	Val
	Gly 3505		Ala	Val	Glu 3	Phe 510	Glu	Cys	Leu		Leu 515	Gly	Asp	Pro	-	Pro 1520
50	Gln	Val	Thr		Ser 525	Lys	Val	Gly		His 530	Leu	Arg	Pro		Ile 535	Val
	Gln	Ser		Gly 540	Val	Val	Arg		Ala 545	His	Val	Glu		Ala 550	Asp	Ala
55	Gly		Tyr 5555	Arg	Cys	Thr	Ala 3	Thr 560	Asn	Ala	Ala		Thr 565	Thr	Gln	Ser
	His	Val	Leu	Leu	Leu	Val	Gln	Ala	Leu	Pro	Gln	Ile	Ser	Met	Pro	Gln

WO 01/05422 PCT/FR00/02057

	3570 3575 3580
5	Glu Val Arg Val Pro Ala Gly Ser Ala Ala Val Phe Pro Cys Ile Ala 3585 3590 3595 3600
	Ser Gly Tyr Pro Thr Pro Asp Ile Ser Trp Ser Lys Leu Asp Gly Ser 3605 3610 3615
10	3625 3630
	Val Gln Pro Gln Asp Ala Gly Thr Tyr Val Cys Thr Ala Thr Asn Arg 3635 3640 3645
15	Gln Gly Lys Val Lys Ala Phe Ala His Leu Gln Val Pro Glu Arg Val 3650 3660 .
20	Val Pro Tyr Phe Thr Gln Thr Pro Tyr Ser Phe Leu Pro Leu Pro Thr 3665 3670 3675 3680
	Ile Lys Asp Ala Tyr Arg Lys Phe Glu Ile Lys Ile Thr Phe Arg Pro 3685 3690 3695
25	Asp Ser Ala Asp Gly Met Leu Leu Tyr Asn Gly Gln Lys Arg Val Pro 3700 3705 3710
20	Gly Ser Pro Thr Asn Leu Ala Asn Arg Gln Pro Asp Phe Ile Ser Phe 3715 3720 3725
30	Gly Leu Val Gly Gly Arg Pro Glu Phe Arg Phe Asp Ala Gly Ser Gly 3730 3740
35	Met Ala Thr Ile Arg His Pro Thr Pro Leu Ala Leu Gly His Phe His 3745 3750 3755 3760
	Thr Val Thr Leu Leu Arg Ser Leu Thr Gln Gly Ser Leu Ile Val Gly 3765 3770 3775
40	Asp Leu Ala Pro Val Asn Gly Thr Ser Gln Gly Lys Phe Gln Gly Leu 3780 3785 3790
45	Asp Leu Asn Glu Glu Leu Tyr Leu Gly Gly Tyr Pro Asp Tyr Gly Ala 3795 3800 3805
43	Ile Pro Lys Ala Gly Leu Ser Ser Gly Phe Ile Gly Cys Val Arg Glu 3810 3815 3820
50	Leu Arg Ile Gln Gly Glu Glu Ile Val Phe His Asp Leu Asn Leu Thr 3825 3830 3835 3840
	Ala His Gly Ile Ser His Cys Pro Thr Cys Arg Asp Arg Pro Cys Gln 3845 3850 3855
55	Asn Gly Gly Gln Cys His Asp Ser Glu Ser Ser Ser Tyr Val Cys Val 3860 3865 3870
	Cys Pro Ala Gly Phe Thr Gly Ser Arg Cys Glu His Ser Gln Ala Leu 3875 3880 3885

	His Cys 3890		Pro	Glu		Cys 3895		Pro	Asp		Thr 3900		Val	Asn	Arg
5	Pro Asp 3905	Gly	Arg		Tyr 3910	Thr	Cys	Arg		His 3915		Gly	Arg		Gly 3920
10	Leu Arg	g Cys		Glu 3925	Gly	Val	Thr		Thr 3930	Thr	Pro	Ser		Ser 3935	Gly
	Ala Gly		Tyr 3940	Leu	Ala	Leu		Ala 3945	Leu	Thr	Asn		His 3950	His	Glu
15	Leu Arg	Leu 3955	Asp	Val	Glu		Lys 3960	Pro	Leu	Ala		Asp 3965	Gly	Val	Leu
	Leu Phe 3970		Gly	Gly		Ser 3975	Gly	Pro	Val		Asp 3980	Phe	Val	Ser	Leu
20	Ala Met 3985	Val	Gly		His 3990	Leu	Glu	Phe		Tyr 3995	Glu	Leu	Gly		Gly 1000
25	Leu Ala	Val		Arg 1005	Thr	Ala	Glu		Leu 1010	Ala	Leu	Gly	_	Trp 1015	His
23	Arg Val		Ala 4020	Glu	Arg	Leu		Lys 1025	Asp	Gly	Ser		Arg 1030	Val	Asn
30	Gly Gly	Arg 4035	Pro	Val	Leu		Ser 1040	Ser	Pro	Gly		Ser 1045	Gln	Gly	Leu
	Asn Leu 4050	His	Thr	Leu		Tyr 055	Leu	Gly	Gly		Glu 060	Pro	Ser	Val	Pro
35	Leu Ser 4065	Pro	Ala		Asn 070	Met	Ser	Ala		Phe 075	Arg	Gly	Cys		Gly 080
40	Glu Val	Ser		Asn 085	Gly	Lys	Arg		Asp 090	Leu	Thr	Tyr		Phe 095	Leu
70	Gly Ser		Gly 100	Ile	Gly	Gln		Tyr 105	Asp	Ser	Ser		Cys 110	Glu	Arg
45	Gln Pro	Cys 1115			Gly									Tyr	Glu
	Phe Gln 4130	Cys	Leu	Cys		Asp 135	Gly	Ile	Lys		Asp 140	Leu	Cys	Glu	His
50	Glu Glu 4145	Asn	Pro		Gln 150	Leu	Arg	Glu		Cys 155	Leu	His	Gly	_	Thr 160
55	Cys Gln	Gly		Arg 165	Cys	Leu	Cys		Pro 170	Gly	Phe	Ser		Pro . 175	Arg
<i>JJ</i>	Cys Gln		Gly 180	Ser	Gly :	His		Ile . 185	Ala	Glu	Ser .		Trp 1	His :	Leu

	Glu	Gly	/ Se 419	r Gl	y Gl	y As	n As	5p Al 420	a Pr	o Gl	ly G1	n Ty	yr G] 420		la Ty	r Phe
5	His	Asp 4210	As	p Gl	y Ph	e Le	u Al 421	a Ph	e Pr	o Gl	у Ні	s Va 422		ie Se	er Ar	g Sei
	Leu 4225	Pro	Gl	u Va	l Pr	0 Gli 423	u Th	r Il	e Gl	u Le	u Gl 423		ıl Ar	g Th	ır Se	r Thr
10	Ala	Ser	Gl:	y Le	u Le:	u Lei 5	ı Tr	p Gl	n Gl	y Va 425		u Va	l Gl	y Gl	u Al 425	a Gly 5
15	Gln	Gly	Ly	s As 426	p Phe	e Ile	e Se	r Le	u Gl; 426	y Le 5	u Gl	n As	p Gl	у Ні 427		u Val
	Phe	Arg	Ту: 4275	r Gl:	n Lei	ı Gly	/ Se:	r Gly	y Gli O	ı Al	a Ar	g Le	u Va 428		r Gl	u Asp
20	Pro 4	Ile 290	Asr	n Asj	p Gly	/ Glu	Tr; 4295	o His	s Arg	y Va	l Th	r Al 430		u Ar	g Gl	u Gly
	Arg . 4305	Arg	Gly	/ Sei	r Ile	Gln 4310	Va]	l Asp	Gl)	/ Gli	u Gli 431		u Vai	l Se:	r Gl	y Arg 4320
25	Ser 1	Pro	Gly	Pro	Asn 4325	Val	Ala	\ Val	Asr	1 Ala 4330		s Gly	y Sei	r Ile	e Ty:	r Ile
30	Gly	Gly	Ala	Pro 4340	Asp	Val	Ala	Thr	Leu 4345	Thi	Gly	gl)	/ Arg	Phe 4350		Ser
	Gly 1	Ile 4	Thr 1355	Gly	Cys	Val	Lys	Asn 4360	Leu	. Val	. Leu	His	Ser 4365		Arg	J Pro
35	Gly A	Ala 370	Pro	Pro	Pro	Gln	Pro 4375	Leu	Asp	Leu	Gln	His 4380		Ala	Gln	Ala
	Gly A 4385	Ala	Asn	Thr		Pro 4390	Cys	Pro	Ser							
40	<210>	. 2														
45	<211><212><213>	19 PR	T	sapie	ens											
	<400> Asp A		Pro	Gly	Gln	Tyr	Gly	Ala	Tyr		His	Asp	Asp	Gly	Phe	Leu
50	Ala Pl	he 1	Pro	Gly	5 His	Val	Phe	Ser	Arg	10 Ser	Leu	Pro	Glu	Val	15 Pro	Glu
55	Thr I		Glu	20				Thr	25					30		
	Trp G]		35					40					45			

	Ser 65		Gly	Leu	Gln	Asp 70	_	/ His	Leu	Val	Phe 75	-	Tyr	Gln	Leu	Gly 80
5	Ser	Gly	Glu	Ala	Arg 85		Val	Ser	Glu	Asp 90		Ile	Asn	Asp	Gly 95	
10	Trp	His	Arg	Val 100	Thr	Ala	Leu	Arg	Glu 105	_	Arg	Arg	Gly	Ser 110		Gln
10	Val	Asp	Gly 115	Glu	Glu	Leu	Val	Ser 120	_	Arg	Ser	Pro	Gly 125	Pro	Asn	Val
15	Ala	Val 130	Asn	Ala	Lys	Gly	Ser 135		Tyr	Ile	Gly	Gly 140	Ala	Pro	Asp	Val
	Ala 145	Thr	Leu	Thr	Gly	Gly 150	Arg	Phe	Ser	Ser	Gly 155	Ile	Thr	Gly	Cys	Val 160
20	Lys	Asn	Leu	Val	Leu 165	His	Ser	Ala	Arg	Pro 170	Gly	Ala	Pro	Pro	Pro 175	Gln
25	Pro	Leu	Asp	Leu 180	Gln	His	Arg	Ala	Gln 185	Ala	Gly	Ala	Asn	Thr 190	Arg	Pro
23	Cys	Pro	Ser 195				-					-				
30	· 210)> 3														
26	<211 <212	l> 50 l> PI		sapie	ens											
35	<400 Arg		Cys	Arg	Cys	Lys	Asn	Asn	Val	Val	Gly	Arg	Leu	Cys	Asn	Glu
40	2	71-	.	3	5	Db -	***	•	0	10		.	5	•	15	2
40	Cys	AIA	Asp	20	Ser	Pne	HIS	Leu	25	Thr	Arg	Asn	Pro	30	GIÀ	Cys
	Leu	Lys	Cys 35	Phe	Cys	Met	Gly	Val 40	Ser	Arg	His	Cys	Thr 45	Ser	Ser	Ser
45	Trp	Ser 50	Arg	Ala	Gln	Leu	His 55	Gly	Ala	Ser	Glu	Glu 60	Pro	Gly	His	Phe
50	Ser 65	Leu	Thr	Asn	Ala	Ala 70	Ser	Thr	His	Thr	Thr 75	Asn	Glu	Gly	Ile	Phe 80
	Ser	Pro	Thr	Pro	Gly 85	Glu	Leu	Gly	Phe	Ser 90	Ser	Phe	His	Arg	Leu 95	Leu
55	Ser	Gly	Pro	Tyr 100	Phe	Trp	Ser	Leu	Pro 105	Ser	Arg	Phe	Leu	Gly 110	Asp	Lys
	Val	Thr	Ser	Tyr	Gly	Gly	Glu	Leu	Arg	Phe	Thr	Val	Thr	Gln	Arg	Ser

			1	15				12	0				12	5		
5	Gl	n P:	ro G 30	ly Se	er Th	r Pro	13	u Hi: 5	s Gl	y Gl	n Pro	Let 140		l Va	l Le	u Gln
	G1 14	у А: 5	sn A	sn Il	e Il	e Leu 150		u His	s His	s Va	l Ala 155		n Gl	u Pr	o Se	r Pro 160
10	Gl	y Gl	in Pi	ro Se	r Th:	r Phe	· Ile	⊇ Val	l Pro) Phe		g Glu	Gli	n Ala	a Tr	
	Ar	g Pr	o As	sp Gl 18		n Pro	Ala	a Thi	185		ı His	Leu	Let	190		a Leu
15	Ala	a Gl	y II	le As	p Thi	r Leu	Leu	11e 200		, Ala	a Ser	Tyr	Ala 205		ı Glı	n Pro
20	Ala	a Gl 21	u Se 0	r Ar	g Lev	ı Ser	Gly 215		Ser	Met	: Asp	Val 220	Ala	ı Val	Pro	Glu
	Glu 225	Th	r Gl	y Gl	n Asp	Pro 230	Ala	Leu	Glu	Val	Glu 235	Gln	Cys	Ser	Cys	Pro 240
25	Pro	Gl	у Ту	r Le	1 Gly 245		Ser	Cys	Gln	Asp 250		Asp	Thr	Gly	Tyr 255	
	Arg	Th	r Pr	o Se: 260	Gly	Leu	Tyr	Leu	Gly 265	Thr	Cys	Glu	Arg	Cys 270	Ser	Cys
30	His	Gl	y Hi 27	s Sei 5	Glu	Ala	Сув	Glu 280	Pro	Glu	Thr	Gly	Ala 285	Cys	Gln	Gly
35	Cys	Gl: 290	n Hi:	s His	Thr	Glu	Gly 295	Pro	Arg	Cys	Glu	Gln 300	Cys	Gln	Pro	Gly
	Tyr 305	Туі	Gl _j	y Asp	Ala	Gln 310	Arg	Gly	Thr	Pro	Gln 315	Asp	Cys	Gln	Leu	Cys 320
40	Pro	Cys	ту1	r Gly	Asp 325	Pro	Ala	Ala	Gly	Gln 330	Ala	Ala	Leu	Thr	Cys 335	Phe
	Leu	Asp	Thi	340	Gly	His	Pro	Thr	Cys 345	Asp	Ala	Cys	Ser	Pro 350	Gly	His
45	Ser	Gly	355	His	Cys	Glu	Arg	Cys 360	Ala	Pro	Gly		Tyr 365	Gly	Asn	Pro
50	Ser	Gln 370	Gly	Gln	Pro	Cys	Gln 375	Arg	Asp	Ser		Val 380	Pro	Gly	Pro	Ile
	Gly 385	Суѕ	Asn	Cys	Asp	Pro (Gln	Gly	Ser	Val	Ser 395	Ser (Gln	Cys	Asp	Ala 400
55	Ala	Gly	Gln	Cys	Gln 405	Cys 1	Lys	Ala		Val 410	Glu (Gly 1	Leu	Thr	Cys 415	Ser
	His	Сув	Arg	Pro 420	His	His 1	Phe		Leu 425	Ser	Ala s	Ser A		Pro . 430	Asp	Gly

Cys Leu Pro Cys Phe Cys Met Gly Ile Thr Gln Gln Cys Ala Ser Ser 440 Ala Tyr Thr Arg His Leu Ile Ser Thr His Phe Ala Pro Gly Asp Phe 455 Gln Gly Phe Ala Leu Val Asn Pro Gln Arg Asn Ser Arg Leu Thr Gly 10 Glu Phe Thr Val Glu Pro Val Pro Glu Gly Ala Gln Leu Ser Phe Gly 490 Asn Phe Ala Gln Leu Gly His Glu Ser Phe Tyr Trp 15 <210> 4 <211> 199 <212> PRT <213> Homo sapiens <400> 4 25 Met Lys Trp Val Trp Ala Leu Leu Leu Leu Ala Ala Trp Ala Ala Ala Glu Arg Asp Cys Arg Val Ser Ser Phe Arg Val Lys Glu Asn Phe Asp 30 Lys Ala Arg Phe Ser Gly Thr Trp Tyr Ala Met Ala Lys Lys Asp Pro Glu Gly Leu Phe Leu Gln Asp Asn Ile Val Ala Glu Phe Ser Val Asp 35 Glu Thr Gly Gln Met Ser Ala Thr Ala Lys Gly Arg Val Arg Leu Leu 40 Asn Asn Trp Asp Val Cys Ala Asp Met Val Gly Thr Phe Thr Asp Thr Glu Asp Pro Ala Lys Phe Lys Met Lys Tyr Trp Gly Val Ala Ser Phe 45 Leu Gln Lys Gly Asn Asp Asp His Trp Ile Val Asp Thr Asp Tyr Asp 120 Thr Tyr Ala Val Gln Tyr Ser Cys Arg Leu Leu Asn Leu Asp Gly Thr 50 Cys Ala Asp Ser Tyr Ser Phe Val Phe Ser Arg Asp Pro Asn Gly Leu 150 155 55 Pro Pro Glu Ala Gln Lys Ile Val Arg Gln Arg Gln Glu Glu Leu Cys

Leu Ala Arg Gln Tyr Arg Leu Ile Val His Asn Gly Tyr Cys Asp Gly

180 185 190

Arg Ser Glu Arg Asn Leu Leu 195

5

25

40

<210> 5

<211> 199 <0 <212> PRT

<213> Homo sapiens

<400> 5

Met Lys Trp Val Trp Ala Leu Leu Leu Leu Ala Ala Trp Ala Ala Ala 15 1 5 10 15

Glu Arg Asp Cys Arg Val Ser Ser Phe Arg Val Lys Glu Asn Phe Asp

20 Lys Ala Arg Phe Ser Gly Thr Trp Tyr Ala Met Ala Lys Lys Asp Pro 35 40 45

Glu Gly Leu Phe Leu Gln Asp Asn Ile Val Ala Glu Phe Ser Val Asp 50 55 60

Glu Thr Gly Gln Met Ser Ala Thr Ala Lys Gly Arg Val Arg Leu Leu 65 70 75 80

Asn Asn Trp Asp Val Cys Ala Asp Met Val Gly Thr Phe Thr Asp Thr 85 90 95

Glu Asp Pro Ala Lys Phe Lys Met Lys Tyr Trp Gly Val Ala Ser Phe 100 105 110

Leu Gln Lys Gly Asn Asp Asp His Trp Ile Val Asp Thr Asp Tyr Asp 115 120 125

Thr Tyr Ala Val Gln Tyr Ser Cys Arg Leu Leu Asn Leu Asp Gly Thr
130 135 140

Cys Ala Asp Ser Tyr Ser Phe Val Phe Ser Arg Asp Pro Asn Gly Leu 145 150 155 160

Pro Pro Glu Ala Gln Lys Ile Val Arg Gln Arg Gln Glu Glu Leu Cys
165 170 175

Leu Ala Arg Gln Tyr Arg Leu Ile Val His Asn Gly Tyr Cys Asp Gly 180 185 190

50 Arg Ser Glu Arg Asn Leu Leu 195

55 <210> 6

<211> 199

<212> PRT

<213> Homo sapiens

. 50

55

	< 40	0 > 6	5													
5	Met 1	Lys	Trp	Val	Trp 5		Leu	Leu	Leu	Leu 10		Ala	Trp	Ala	Ala 15	
	Glu	Arg	Asp	Cys 20		Val	Ser	Ser	Phe 25		Val	Lys	Glu	Asn 30		Asp
10	Lys	Ala	Arg	Phe	Ser	Gly	Thr	Trp 40		Ala	Met	Ala	Lys 45	Lys	Asp	Pro
	Glu	Gly 50	Leu	Phe	Leu	Gln	Asp 55	Asn	Ile	Val	Ala	Glu 60	Phe	Ser	Val	Asp
15	Glu 65	Thr	Gly	Gln	Met	Ser 70	Ala	Thr	Ala	Lys	Gly 75	Arg	Val	Arg	Leu	Leu 80
20	Asn	Asn	Trp	Asp	Val 85	Cys	Ala	Asp	Met	Val 90	Gly	Thr	Phe	Thr	Asp 95	Thr
	Glu	Asp	Pro	Ala 100	Lys	Phe	Lys	Met	Lys 105	Tyr	Trp	Gly	Val	Ala 110	Ser	Phe
25	Leu	Gln	Lys 115	Gly	Asn	Asp	Asp	His 120	Trp	Ile	Val	Asp	Thr 125	Asp	Tyr	Asp
	Thr	Tyr 130	Ala	Val	Gln	Tyr	Ser 135	Cys	Arg	Leu	Leu	Asn 140	Leu	Asp	Gly	Thr
30	Cys 145	Ala	Asp	Ser	Tyr	Ser 150	Phe	Val	Phe	Ser	Arg 155	Asp	Pro	Asn	Gly	Leu 160
15	Pro	Pro	Glu	Ala	Gln 165	Lys	Ile	Val	Arg	Gln 170	Arg	Gln	Glu	Glu	Leu 175	Cys
.5	Leu	Ala	Arg	Gln 180	Tyr	Arg	Leu	Ile	Val 185	His	Asn	Gly	Tyr	Cys 190	Asp	Gly
0	Arg	Ser	Glu 195	Arg	Asn	Leu	Leu									
5	<210 <211		2	•												
	<212 <213	> PR	Т	apie:	ns											
	<400	> 7														

Glu Arg Asp Cys Arg Val Ser Ser Phe Arg Val Lys Glu Asn Phe Asp
1 5 10 15

Lys Ala Arg Phe Ser Gly Thr Trp Tyr Ala Met Ala Lys Lys Asp Pro $^{\circ}$ 25 $^{\circ}$ 30

Glu Gly Leu Phe Leu Gln Asp Asn Ile Val Ala Glu Phe Ser Val Asp 35 40 45

- Glu Thr Gly Gln Met Ser Ala Thr Ala Lys Gly Arg Val Arg Leu Leu 50 60
- Asn Asn Trp Asp Val Cys Ala Asp Met Val Gly Thr Phe Thr Asp Thr 5 65 70 75 80
 - Glu Asp Pro Ala Lys Phe Lys Met Lys Tyr Trp Gly Val Ala Ser Phe
 85 90 95
- 10 Leu Gln Lys Gly Asn Asp Asp His Trp Ile Val Asp Thr Asp Tyr Asp 100 105 110
 - Thr Tyr Ala Val Gln Tyr Ser Cys Arg Leu Leu Asn Leu Asp Gly Thr
 115 120 125
 - Cys Ala Asp Ser Tyr Ser Phe Val Phe Ser Arg Asp Pro Asn Gly Leu 130 135 140
- Pro Pro Glu Ala Gln Lys Ile Val Arg Gln Arg Gln Glu Glu Leu Cys 145 150 155 160
 - Leu Ala Arg Gln Tyr Arg Leu Ile Val His Asn Gly Tyr Cys Asp Gly 165 170 175
- 25 Arg Ser Glu Arg Asn Leu 180
- 30 <210> 8 <211> 193 <212> PRT

- <213> Homo sapiens
- 35 <400> 8

 Met Gln Ser Leu Met Gln Ala Pro Leu Leu Ile Ala Leu Gly Leu Leu

 1 5 10 15
- Leu Ala Thr Pro Ala Gln Ala His Leu Lys Lys Pro Ser Gln Leu Ser
 40 20 25 30
 - Ser Phe Ser Trp Asp Asn Cys Asp Glu Gly Lys Asp Pro Ala Val Ile 35 40 45
- 45 Arg Ser Leu Thr Leu Glu Pro Asp Pro Ile Val Val Pro Gly Asn Val 50 55 60
 - Thr Leu Ser Val Val Gly Ser Thr Ser Val Pro Leu Ser Ser Pro Leu 65 70 75 80
 - Lys Val Asp Leu Val Leu Glu Lys Glu Val Ala Gly Leu Trp Ile Lys 85 90 95
- Ile Pro Cys Thr Asp Tyr Ile Gly Ser Cys Thr Phe Glu His Phe Cys
 100 105 110
 - Asp Val Leu Asp Met Leu Ile Pro Thr Gly Glu Pro Cys Pro Glu Pro 115 120 125

	Le	u Ar 13	g Th	г Ту	r Gl	y Le	u Pro		s His	s Су	s Pr	0 Ph		s Gl	u Gly	y Thr
5	Ty:		r Le	u Pr	o Ly	s Se:		u Phe	e Val	l Va	l Pro		p Lei	u Gli	ı Lei	1 Pro 160
10	Se	r Tr	p Le	u Th	r Th:	r Gly 5	y Ası	туг	Arg	110 170		ı Sei	r Val	l Lei	1 Sei 175	Ser
	Se	r Gl	y Ly:	18	g Lei 0	u Gly	/ Cys	s Ile	Lys 185		e Ala	a Ala	a Sei	r Lei 190		Gly
15	Ile	2														
20	<21 <21	.0> 9 .1> 1 .2> I	193	sapi	lens											
25		0 > 9 Glr		Leu	ı Met		Ala	Pro	Leu	Leu 10		Ala	Leu	Gly	Leu 15	Leu
30	Leu	Ala	Thr	Pro 20		Gln	Ala	His	Leu 25	Lys	Lys	Pro	Ser	Gln 30	Leu	Ser
	Ser	Phe	Ser 35	Trp	Asp	Asn	Cys	Phe 40	Glu	Gly	Lys	Asp	Pro 45	Ala	Val	Ile
35	Arg	Ser 50	Leu	Thr	Leu	Glu	Pro 55	Asp	Pro	Ile	Val	Val 60	Pro	Gly	Asn	Val
	65					Gly 70					75					80
40					85	Leu				90					95	_
45				100		Tyr			105					110		_
•			115			Leu		120					125			
50		130				Leu	135					140				
	145					Ser 150					155					160
55	Ser	Trp	Leu	Thr	Thr 165	Gly	Asn	Tyr		Ile 170	Glu	Ser	Val	Leu	Ser 175	Ser
	Ser	Gly	Lys	Ara	Leu	Glv	Cvs	Tle	Lve	Tle	Δl =	λ1 -	Ca~	T 011	T	C1

WO 01/05422 PCT/FR00/02057

23

180 185 190 Ile 5 <210> 10 <211> 178 <212> PRT <213> Homo sapiens <400> 10 Leu Leu Ala Thr Pro Ala Gln Ala His Leu Lys Lys Pro Ser Gln Leu 15 Ser Ser Phe Ser Trp Asp Asn Cys Asp Glu Gly Lys Asp Pro Ala Val 20 Ile Arg Ser Leu Thr Leu Glu Pro Asp Pro Ile Val Val Pro Gly Asn Val Thr Leu Ser Val Val Gly Ser Thr Ser Val Pro Leu Ser Ser Pro 55 25 Leu Lys Val Asp Leu Val Leu Glu Lys Glu Val Ala Gly Leu Trp Ile Lys Ile Pro Cys Thr Asp Tyr Ile Gly Ser Cys Thr Phe Glu His Phe 30 Cys Asp Val Leu Asp Met Leu Ile Pro Thr Gly Glu Pro Cys Pro Glu 105 Pro Leu Arg Thr Tyr Gly Leu Pro Cys His Cys Pro Phe Lys Glu Gly 35 Thr Tyr Ser Leu Pro Lys Ser Glu Phe Val Val Pro Asp Leu Glu Leu 135 40 Pro Ser Trp Leu Thr Thr Gly Asn Tyr Arg Ile Glu Ser Val Leu Ser Ser Ser Gly Lys Arg Leu Gly Cys Ile Lys Ile Ala Ala Ser Leu Lys 45 Gly Ile 50 <210> 11 <211> 200 <212> PRT 55 <213> Homo sapiens

<400> 11 Arg Ala Gly Pro Pro Phe Pro Met Gln Ser Leu Met Gln Ala Pro Leu

		L			5	i				1	0				1	5
5	Leu	ı Ile	e Ala	Leu 20		Leu	Le:	ı Lev	a Ala 25		a Pro	Ala	a Glr	n Ala		s Leu
•	Lys	. Lys	Pro 35		Gln	Leu	Ser	Ser 40		s Sei	r Trp) Asp	Asr 45		s Ası	o Glu
10	Gly	Lys 50		Pro	Ala	Val	Ile 55		Ser	Leu	ı Thr	Leu 60		Pro	Asp	Pro
	Ile 65		· Val	Pro	Gly	Asn 70		. Thr	Leu	Ser	75 Val		Gly	Ser	Thi	Ser 80
15	Val	Pro	Leu	Ser	Ser 85	Pro	Leu	Lys	Val	Asp 90		Val	Leu	Glu	Lys 95	Glu G
20	Val	Ala	Gly	Leu 100	Trp	Ile	Lys	Ile	Pro 105		Thr	Asp	Tyr	Ile 110		' Ser
20	Cys	Thr	Phe 115	Glu	His	Phe	Cys	Asp 120	Val	Leu	Asp	Met	Leu 125	Ile	Pro	Thr
25	Gly	Glu 130	Pro	Cys	Pro	Glu	Pro 135	Leu	Arg	Thr	Tyr	Gly 140	Leu	Pro	Cys	His
	Cys 145	Pro	Phe	Lys	Glu	Gly 150	Thr	Tyr	Ser	Leu	Pro 155	Lys	Ser	Glu	Phe	Val 160
30	Val	Pro	Asp	Leu	Glu 165	Leu	Pro	Ser	Trp	Leu 170	Thr	Thr	Gly	Asn	Tyr 175	_
35	Ile	Glu	Ser	Val 180	Leu	Ser	Ser	Ser	Gly 185	Lys	Arg	Leu	Gly	Cys 190	Ile	Lys
22	Ile	Ala	Ala 195	Ser	Leu	Lys	Gly	11e 200								
40	<211)> 12 l> 18 2> PF	39													
45				apie	ns											
)> 12 Gln		Pro	Leu 5	Leu	Ile	Ala	Leu	Gly 10	Leu	Leu	Leu	Ala	Thr 15	Pro
50	Ala	Gln	Ala	His 20	Leu	Lys	Lys	Pro	Ser 25	Gln	Leu	Ser	Ser	Phe 30	Ser	Trp
55	Asp	Asn	Cys 35	Asp	Glu (Gly	Lys	Asp 40	Pro	Ala	Val	Ile	Arg 45	Ser	Leu	Thr
	Leu	Glu 50	Pro	Asp	Pro	Ile	Val 55	Val	Pro	Gly	Asn	Val 60	Thr	Leu	Ser	Val

	Va 6	al G 55	lly	Ser	Th	r Se	r Va	al F	ro	Leu	ı Se	r Se		ro L 75	eu	Lys	V a	ıl As	sp :	Leu 80
5	Va	ıl L	eu	Glu	Ly	s Gl 8	u Va 5	al A	la	Gly	Le	u Tr 9	p I] 0	le L	ys	Ile	Pr		/s ' 95	Thr
	As	рТ	yr	Ile	Gl; 10	y Se O	r Cy	's T	hr	Phe	Glu 10		s Ph	ie Cy	ys i	Asp	Va 11		u A	Asp
10	Ме	t L	eu	Ile 115	Pro	o Th	r Gl	уG		Pro 120		Pr	o Gl	u Pi		Leu 125	Ar	g Th	r T	Гуr
15	G1	y Le 13	eu 1 30	Pro	Cys	s Hi	s Cy	s P:	ro 1	Phe	Lys	Gl	ı Gl	y Th		yr	Se	r Le	u F	ro
	Ly:	s Se	er (Glu	Phe	≥ Vai	l Va 15	l Pi 0	co I	Asp	Leu	Glı	1 Le 15		o s	er	Tr	p Le		hr .60
20	Thi	c Gl	y P	Asn	Tyr	165	ı Il	e Gl	u s	Ser	Val	Leu 170	ı Se:	r Se	r S	er	Gly	/ Ly:		rg
	Leı	ı Gl	у С	ys	Ile 180	Lys	: Ile	⊇ Al	a A	lla	Ser 185	Leu	Ly	s Gl	уІ	le				
25																				
30	<21	1> 2>	193 PRT		api:	ens	-													
35		0> Gl:		er 1	Leu	Met 5	Gln	Ala	a P	ro :	Leu	Leu 10	Ile	Ala	a Le	eu (Gly	Leu 15		eu
	Leu	Ala	a Ti	hr 1	Pro 20	Ala	Gln	Ala	a H	is 1	Leu 25	Lys	Lys	Pro	S€	er (Gln 30	Leu	Se	er
40	Ser	Phe	e S€	er 7	qrī	Asp	Asn	Cys	5 As	sp (Glu	Gly	Lys	Asp		o 1	Ala	Val	11	.e
	Arg	Ser 50	Le	eu T	hr	Leu	Glu	Pro 55	As	sp I	Pro	Ile	Val	Val 60		0 (Gly	Asn	Va	1
45	Thr 65	Leu	Se	r V	al	Val	Gly 70	Ser	Th	ır S	Ser	Val	Pro 75	Leu	Se	r S	Ser	Pro	Le 8	
50	Lys	Val	As	p L	eu	Val 85	Leu	Glu	Ly	rs G	lu '	Val 90	Ala	Gly	Le	u I	rp	Ile 95	Ly	s
	Ile	Pro	Су	s T 1	hr .	Asp	Tyr	Ile	Gl		er (Cys ·	Thr	Phe	Gli		lis 10	Phe	Сy	s
55 .	Asp	Val	Le 11	u A 5	sp 1	Met	Leu	Ile	Pr 12	о Т 0	hr (3ly	Glu	Pro	Cys 125		ro	Glu	Pro	0
	Leu	Arg 130	Th	r T	yr (Gly :	Leu	Pro 135	Су	s H	is (ys :	Pro	Phe 140	Lys	G	lu	Gly	Thi	r

	Ту 14	r Se 5	r Le	u Pr	o Ly	s Sei 150		u Pho	e Va	l Va	l Pr 15		p Le	u Gl	u Le	u Pro 160
5	Se	r Tr	p Le	u Th	r Th:		y Ası	n Ty	r Ar	J Il 17		u Sei	. Va	l Le	u Se:	r Ser
10	Se		y Ly	s Arg		ı Gl _}	/ Cy:	s Ile	e Lys 185		e Ala	a Ala	a Se	r Lei 190		s Gly
15	<21 <21	LO> L1> 1 L2> 1	193 PRT													
20	<40	00> :	14	sapi Leu		Gln	Ala	. Pro	Leu	Leu	ı Ile	Ala	Leu	Glv	Leu	Leu
25	1				5					10)				15	
25	Leu	Ala	a Thr	Pro 20		Gln	Ala	His	Leu 25	Lys	Lys	Pro	Ser	Gln 30	Leu	Ser
30	Ser	Ph€	Ser 35	Trp	Asp	Asn	Cys	Asp 40	Glu	Gly	Lys	Asp	Pro 45		Val	Ile
	Arg	Ser 50		Thr	Leu	Glu	Pro 55	Asp	Pro	Ile	Val	Val 60	Pro	Gly	Asn	Val
35	Thr 65	Leu	Ser	Val	Val	Gly 70	Ser	Thr	Ser	Val	Pro 75	Leu	Ser	Ser	Pro	Leu 80
	Lys	Val	Asp	Leu	Val 85	Leu	Glu	Lys	Glu	Val 90	Ala	Gly	Leu	Trp	Ile 95	Lys
40	Ile	Pro	Cys	Thr 100	Asp	Tyr	Ile	Gly	Ser 105	Cys	Thr	Phe	Glu	His 110	Phe	Cys
45	Asp	Val	Leu 115	Asp	Met	Leu	Ile	Pro 120	Thr	Gly	Glu	Pro	Cys 125	Pro	Glu	Pro
	Leu	Arg 130	Thr	Tyr	Gly		Pro 135	Cys	His	Cys	Pro	Phe 140	Lys	Glu	Gly	Thr
50	Tyr 145	Ser	Leu	Pro	Lys	Ser 150	Glu	Phe	Val	Val	Pro 155	Asp	Leu	Glu	Leu	Pro 160
	Ser	Trp	Leu	Thr	Thr 165	Gly .	Asn	Tyr		Ile 170	Glu	Ser	Val	Leu	Ser 175	Ser
55	Ser	Gly	Lys	Arg 180	Leu	Gly	Cys		Lys 185	Ile	Ala	Ala	Ser	Leu 190	Lys	Gly
	Ile															

<400> 16

5	<2: <2:	10> 11> 12> :	193	sap	iens											
10		00> : Gl:		: Let	ı Met	Glr	ı Ala	Pro	Leu	Leu 10		Ala	Lev	ı Gly	' Lei 19	ı Leu
15	Leu	Ala	a Thr	Pro 20	Ala	Gln	Ala	His	Leu 25		Lys	Pro	Ser	Gln 30		Ser
	Ser	Phe	Ser 35	Trp	Asp	Asn	Cys	Asp 40		Gly	Lys	Asp	Pro 45		Val	Ile
20	Arg	Ser 50	Leu	Thr	Leu	Glu	Pro 55	Asp	Pro	Ile	Val	Val 60	Pro	Gly	Asn	Val
25	Thr 65	Leu	Ser	Val	Val	Gly 70	Ser	Thr	Ser	Val	Pro 75	Leu	Ser	Ser	Pro	Leu 80
	Lys	Val ·	Asp	Leu	Val 85	Leu	Glu	Lys	Glu	Val 90	Ala	Gly	Leu	Trp	Ile 95	Lys
30	Ile	Pro	Cys	Thr 100	Asp	Tyr	Ile	Gly	Ser 105	Cys	Thr	Phe	Glu	His 110	Phe	Cys
	Asp	Val	Leu 115	Asp	Met	Leu	Ile	Pro 120	Thr	Gly	Glu	Pro	Cys 125	Pro	Glu	Pro
35	Leu	Arg 130	Thr	Tyr	Gly	Leu	Pro 135	Cys	His	Cys	Pro	Phe 140	Lys	Glu	Gly	Thr
40	Tyr 145	Ser	Leu	Pro	Lys	Ser 150	Glu	Phe	Val	Val	Pro 155	Asp	Leu	Glu	Leu	Pro 160
	Ser	Trp	Leu	Thr	Thr 165	Gly	Asn	Tyr		Ile 170	Glu	Ser	Val	Leu	Ser 175	Ser
45	Ser	Gly	Lys	Arg 180	Leu	Gly	Cys		Lys 185	Ile	Ala	Ala	Ser	Leu 190	Lys	Gly
	Ile			,												
50																
	<210 <211 <212	> 19 > PR	3 T													
55	<213:	> Ho	mo e:	anie	ne											

Met Gln Ser Leu Met Gln Ala Pro Leu Leu Ile Ala Leu Gly Leu Leu

	1				5					10	0				19	5
5	Leu	ı Ala	Thr	Pro 20		Gln	Ala	a His	5 Leu 25		s Lys	s Pro	Ser	: Glr 30		ı Ser
J	Ser	Phe	Ser 35		Asp	Asn	Cys	s Asp 40		Gly	Lys	s Asp	Pro 45		va]	llle
10	Arg	Ser 50		Thr	Leu	Glu	Pro		Pro	le	e Val	Val		Gly	/ Asr	ı Val
	Thr 65		Ser	Val	Val	Gly 70		Thr	Ser	Val	Pro 75		Ser	Ser	Pro	Leu 80
15	Lys	Val	Asp	Leu	Val 85	Leu	Glu	Lys	Glu	Val 90		Gly	Leu	Trp	Ile 95	Lys
20	Ile	Pro	Cys	Thr 100	Asp	Tyr	Ile	Gly	Ser 105		Thr	Phe	Glu	His 110	Phe	Cys
20	Asp	Val	Leu 115	Asp	Met	Leu	Ile	Pro 120	Thr	Gly	Glu	Pro	Cys 125	.Pro	Glu	Pro
25	Leu	Arg 130	Thr	Tyr	Gly	Leu	Pro 135		His	Cys	Pro	Phe 140	Lys	Glu	Gly	Thr
	Tyr 145	Ser	Leu	Pro	Lys	Ser 150	Glu	Phe	Val	Val	Pro 155	Asp	Leu	Glu	Leu	Pro 160
30	Ser	Trp	Leu	Thr	Thr 165	Gly	Asn	Tyr	Arg	Ile 170	Glu	Ser	Val	Leu	Ser 175	Ser
35	Ser	Gly	Lys	Arg 180	Leu	Gly	Cys	Ile	Lys 185	Ile	Ala	Ala	Ser	Leu 190	Lys	Gly
رر	Ile															
40	<212	.> 11 !> PF	14 RT													
45	<213	> Ho	omo s	apie	ns											
	<400 Met 1			Lys	Met 5	Ser	Gln	Leu	Glu	Arg 10	Asn	Ile	Glu	Thr	Ile 15	Ile
50	Asn	Thr	Phe	His 20	Gln	Tyr	Ser	Val	Lys 25	Leu	Gly	His	Pro	Asp 30	Thr	Leu
55	Asn	Gln	Gly 35	Glu	Phe	Lys	Glu	Leu 40	Val	Arg	Lys	Asp	Leu 45	Gln	Asn	Phe
55	Leu	Lys 50	Lys	Glu .	Asn	Lys	Asn 55	Glu	Lys	Val	Ile	Glu 60	His	Ile	Met	Glu

Asp Leu Asp Thr Asn Ala Asp Lys Gln Leu Ser Phe Glu Glu Phe Ile 65 70 75 80

Met Leu Met Ala Arg Leu Thr Trp Ala Ser His Glu Lys Met His Glu 85 90 95

Gly Asp Glu Gly Pro Gly His His Lys Pro Gly Leu Gly Glu Gly 100 105 110

10 Thr Pro

5

15 <210> 18 <211> 93 <212> PRT <213> Homo sapiens

(213) Homo sapiens

20 <400> 18

Met Leu Thr Glu Leu Glu Lys Ala Leu Asn Ser Ile Ile Asp Val Tyr
1 5 10 15

His Lys Tyr Ser Leu Ile Lys Gly Asn Phe His Ala Val Tyr Arg Asp
25 20 25 30

Asp Leu Lys Lys Leu Leu Glu Thr Glu Cys Pro Gln Tyr Ile Arg Lys
35 40 45

30 Lys Gly Ala Asp Val Trp Phe Lys Glu Leu Asp Ile Asn Thr Asp Gly
50 55 60

Ala Val Asn Phe Gln Glu Phe Leu Ile Leu Val Ile Lys Met Gly Val 65 70 75 80

Ala Ala His Lys Lys Ser His Glu Glu Ser His Lys Glu 85 90

35

45

55

<213> Homo sapiens

50 Gln Tyr Ser Val Arg Lys Gly His Phe Asp Thr Leu Ser Lys Gly Glu
20 25 30

Leu Lys Gln Leu Leu Thr Lys Glu Leu Ala Asn Thr Ile Lys Asn Ile
35 40 45

Lys Asp Lys Ala Val Ile Asp Glu Ile Phe Gln Gly Leu Asp Ala Asn 50 55 60

Gln Asp Glu Gln Val Asp Phe Gln Glu Phe Ile Ser Leu Val Ala Ile 65 70 75 80

Ala Leu Lys Ala Ala His Tyr His Thr His Lys Glu 85 90

<210> 20

5

20

<211> 92

<212> PRT

<213> Homo sapiens

<400> 20

Met Thr Lys Leu Glu Glu His Leu Glu Gly Ile Val Asn Ile Phe His

1 5 10 15

Gln Tyr Ser Val Arg Lys Gly His Phe Asp Thr Leu Ser Lys Gly Glu 20 25 30

Leu Lys Gln Leu Leu Thr Lys Glu Leu Ala Asn Thr Ile Lys Asn Ile
35 40 45

Lys Asp Lys Ala Val Ile Asp Glu Ile Phe Gln Gly Leu Asp Ala Asn 50 55 60

Gln Asp Glu Gln Val Asp Phe Gln Glu Phe Ile Ser Leu Val Ala Ile 65 70 75 80

30 Ala Leu Lys Ala Ala His Tyr His Thr His Lys Glu 85 90

35 <210> 21

<211> 91

<212> PRT

<213> Homo sapiens

40 <400> 21

55

Thr Lys Leu Glu Glu His Leu Glu Gly Ile Val Asn Ile Phe His Gln

1 10 15

Tyr Ser Val Arg Lys Gly His Phe Asp Thr Leu Ser Lys Gly Glu Leu
45 20 25

Lys Gln Leu Leu Thr Lys Glu Leu Ala Asn Thr Ile Lys Asn Ile Lys

50 Asp Lys Ala Val Ile Asp Glu Ile Phe Gln Gly Leu Asp Ala Asn Gln
50 55 60

Asp Glu Gln Val Asp Phe Gln Glu Phe Ile Ser Leu Val Ala Ile Ala 65 70 75 80

Leu Lys Ala Ala His Tyr His Thr His Lys Glu 85 <210> 22 <211> 93 5 <212> PRT <213> Homo sapiens <400> 22 Met Leu T r Glu Leu

Met Leu T r Glu Leu Glu Lys Ala Leu Asn Ser Ile Ile Asp Val Tyr

10 1 5 10 15

His Lys Tyr Ser Leu Ile Lys Gly Asn Phe His Ala Val Tyr Arg Asp 20 25 30

15 Asp Leu Lys Lys Leu Leu Glu Thr Glu Cys Pro Gln Tyr Ile Arg Lys 35 40 45

Lys Gly Ala Asp Val Trp Phe Lys Glu Leu Asp Ile Asn Thr Asp Gly 50 60

Ala Val Asn Phe Gln Glu Phe Leu Ile Leu Val Ile Lys Met Gly Val 65 70 75. 80

Ala Ala His Lys Lys Ser His Glu Glu Ser His Lys Glu 25 85 90

<210> 23
30 <211> 92
 <212> PRT
 <213> Homo sapiens

20

40

12137 Homo sapiens

Gln Tyr Ser Val Arg Lys Gly His Phe Asp Thr Leu Ser Lys Gly Glu 20 25 30

Leu Lys Gln Leu Leu Thr Lys Glu Leu Ala Asn Thr Ile Lys Asn Ile 35 40 45

Lys Asp Lys Ala Val Ile Asp Glu Ile Phe Gln Gly Leu Asp Ala Asn
50 55 60

Gln Asp Glu Gln Val Asp Phe Gln Glu Phe Ile Ser Leu Val Ala Ile 65 70 75 80

50 Ala Leu Lys Ala Ala His Tyr His Thr His Lys Glu 85 90

55 <210> 24 <211> 85 <212> PRT <213> Homo sapiens <400> 24

5	Asp		n Gly	/ Asp	Val 5		Gl:	n Asp	o Cys	110		n Met	: Vai	l Thr	Asp 15	lle
	Glr	Thi	r Ala	a Val 20		Thr	Ası	ı Sei	Thr 25		e Val	Glr	n Ala	Leu 30		Glu
10	His	Va]	Lys 35		ı Glu	Cys	Asp	Arc 40		Gly	y Pro	91y	Met		Asp	lle
	Cys	Lys 50		Tyr	Ile	Ser	Glr 55		Ser	Glı	ı Ile	Ala 60		Gln	Met	Met
15	Met 65		Met	Gln	Asp	Gln 70		Pro	Lys	Glu	ı Ile 75		Ala	Leu	Val	Gly 80
20	Phe	Cys	a Asp	Glu	Val 85											
25	<21 <21	0 > 2 1 > 3 2 > P 3 > H	81 RT	sapi	ens											
30		0> 2 Ala		Ser	His 5	Leu	Leu	Gln	Trp	Leu 10	Leu	Leu	Leu	Leu	Pro 15	Thr
	Leu	Cys	Gly	Pro 20	Gly	Thr	Ala	Ala	Trp 25	Thr	Thr	Ser	Ser	Leu 30	Ala	Cys
35	Ala	Gln	Gİy 35	Pro	Glu	Phe	Trp	Cys 40	Gln	Ser	Leu	Glu	Gln 45	Ala	Leu	Gln
40	Cys	Arg 50	Ala	Leu	Gly	His	Cys 55	Leu	Gln	Glu	Val	Trp 60	Gly	His	Val	Gly
	Ala 65	Asp	Asp	Leu	Cys	Gln 70	Glu	Cys	Glu	Asp	Ile 75	Val	His	Ile	Leu	Asn 80
45	Lys	Met	Ala	Lys	Glu 85	Ala	Ile	Phe	Gln	Asp 90	Thr	Met	Arg	Lys	Phe 95	Leu
	Glu	Gln	Glu	Cys 100	Asn	Val	Leu	Pro	Leu 105	Lys	Leu	Leu	Met	Pro 110	Gln	Ċys
50	Asn	Gln	Val 115	Leu	Asp	Asp	Tyr	Phe 120	Pro	Leu	Val	Ile	Asp 125	Tyr	Phe	Gln
55	Asn	Gln 130	Ile	Asp	Ser	Asn	Gly 135	Ile	Cys	Met	His	Leu 140	Gly	Leu	Cys	Lys
	Ser 145	Arg	Gln	Pro	Glu	Pro 150	Glu	Gln	Glu	Pro	Gly 155	Met	Ser	Asp		Leu 160

	Pr	o Ly	s Pr	o Lei	u Ard	g Ası	Pro	o Lei	ı Pro	170) Le	ı Lei	u Ası	Lys 175	Leu 5
5	Va:	l Le	u Pro	> Va 180	l Lei	ı Pro	Gly	/ Alá	185		n Ala	a Arg	g Pro	Gl _y 190		His
	Thi	Gl:	n Asp 199	Lev	ı Ser	c Glu	Glr	1 Glr 200	Phe	Pro) Ile	Pro	205		туг	Cys
10	Trp	210	ı Cys	arç	j Ala	Leu	1le 215	Lys	Arg	Ile	Gln	Ala 220		Ile	Pro	Lys
15	Gly 225	Ala	Leu	Arg	y Val	Ala 230	Val	Ala	Gln	Val	Cys 235		Val	Val	Pro	Leu 240
	Val	Ala	Gly	Gly	Ile 245	Cys	Gln	Cys	Leu	Ala 250		Arg	Tyr	Ser	Val 255	Ile
20	Leu	Leu	Asp	Thr 260	Leu	Leu	Gly	Arg	Met 265	Leu	Pro	Gln	Leu	Val 270	Cys	Arg
	Leu	Val	Leu 275	Arg	Cys	Ser	Met	Asp 280	Asp	Ser	Ala	Gly	Pro 285	Arg	Ser	Pro
25	Thr	Gly 290	Glu	Trp	Leu	Pro	Arg 295	Asp	Ser	Glu	Cys	His 300	Leu	Cys	Met	Ser
30	Val 305	Thr	Thr	Gln	Ala	Gly 310	Asn	Ser	Ser	Glu	Gln 315	Ala	Ile	Pro	Gln	Ala 320
	Met	Leu	Gln	Ala	Cys 325	Val	Gly	Ser	Trp	Leu 330	Asp	Arg	Glu	Lys	Cys 335	Lys
35	Gln	Phe	Val	Glu 340	Gln	His	Thr	Pro	Gln 345	Leu	Leu	Thr	Leu	Val 350	Pro	Arg
	Gly	Trp	Asp 355	Ala	His	Thr	Thr	Cys 360	Gln	Ala	Leu		Val 365	Cys	Gly	Thr
40	Met	Ser 370	Ser	Pro	Leu	Gln	Cys 375	Ile	His	Ser		Asp 380	Leu			
15	210															

45 <210> 26 <211> 379 <212> PRT <213> Homo sapiens

Met Ala Glu Ser His Leu Leu Gln Trp Leu Leu Leu Leu Leu Pro Thr 1 5 10 15

Leu Cys Gly Pro Gly Thr Ala Ala Trp Thr Thr Ser Ser Leu Ala Cys
20 25 30

Ala Gln Gly Pro Glu Phe Trp Cys Gln Ser Leu Glu Gln Ala Leu Gln 35 40 45

	Суз	50		ı nec	GIY	nis	55 55		GII.	GIC	ı va.	60	-	, ur:	o val	. 61)
5	Ala 65		Asp	Leu	Cys	Gln 70		Cys	Glu	a Asp	75 75	e Val	. His	: Ile	e Lev	Ası 80
10	Lys	Met	: Ala	Lys	Glu 85		Ile	Phe	Gln	Asp 90		Met	Arg	Lys	Phe 95	
10	Glu	Gln	Glu	Cys 100		Val	Leu	Pro	Leu 105		Leu	ı Leu	Met	Pro		Cys
15	Asn	Gln	Val		Asp	Asp	Tyr	Phe 120		Leu	ı Val	Ile	Asp 125	-	Phe	Glr
	Asn	Gln 130		Asp	Ser	Asn	Gly 135	Ile	Cys	Met	His	Leu 140	-	Cys	Lys	Ser
20	Arg 145		Pro	Glu	Pro	Glu 150	Gln	Glu	Pro	Gly	Met 155	Ser	Asp	Pro	Leu	Pro
25	Lys	Pro	Leu	Arg	Asp 165		Leu	Pro	Asp	Pro 170		Leu	Asp	Lys	Leu 175	
	Leu	Pro	Val	Leu 180	Pro	Gly	Ala	Leu	Gln 185	Ala	Arg	Pro	Gly	Pro 190	His	Thr
30	Gln	Asp	Leu 195		Glu	Gln	Gln	Phe 200	Pro	Ile	Pro	Leu	Pro 205	Tyr	Cys	Trp
	Cys	Arg 210	Ala	Leu	Ile	Lys	Arg 215	Ile	Gln	Ala	Met	Ile 220	Pro	Lys	Gly	Ala
35	Leu 225	Arg	Val	Ala	Val	Ala 230	Gln	Val	Cys	Arg	Val 235	Val	Pro	Leu	Val	Ala 240
10	Gly	Gly	Ile	Cys	Gln 245	Cys	Leu	Ala	Glu	Arg 250	Tyr	Ser	Val	Ile	Leu 255	Leu
	Asp	Thr	Leu	Leu 260	Gly	Arg	Met	Leu	Pro 265	Gln	Leu	Val	Cys	Arg 270	Leu	Val
15	Leu	Arg	Cys 275	Ser	Met	Asp	Asp	Ser 280	Ala	Gly	Pro	Arg	Ser 285	Pro	Thr	Gly
	Glu	Trp 290	Leu	Pro	Arg	Asp	Ser 295	Glu	Cys	His	Leu	Cys 300	Met	Ser	Val	Thr
0	Thr 305	Gln	Ala	Gly	Asn	Ser 310	Ser	Glu	Gln	Ala	Ile 315	Pro	Gln	Ala	Met	Leu 320
5	Gln	Ala	Cys	Val	Gly 325	Ser	Trp	Leu	Asp	Arg 330	Glu	Lys	Cys	Lys	Gln 335	Phe
	Val	Glu	Gln	His 340	Thr	Pro	Gln	Leu	Leu 345	Thr	Leu	Val	Pro	Arg 350	Gly	Trp

Asp Ala His Thr Thr Cys Gln Ala Leu Gly Val Cys Gly Thr Met Ser 355 360 365

Ser Pro Leu Gln Cys Ile His Ser Pro Asp Leu 5 370 375

<210> 27 .0 <211> 527 <212> PRT

<213> Homo sapiens

WO 01/05422

<400> 27

20

35

50

15 Met Tyr Ala Leu Phe Leu Leu Ala Ser Leu Leu Gly Ala Ala Leu Ala 1 5 10 15

Gly Pro Val Leu Gly Leu Lys Glu Cys Thr Arg Gly Ser Ala Val Trp 20 25 30

Cys Gln Asn Val Lys Thr Ala Ser Asp Cys Gly Ala Val Lys His Cys

Leu Gln Thr Val Trp Asn Lys Pro Thr Val Lys Ser Leu Pro Cys Asp
50 55 60

Ile Cys Lys Asp Val Val Thr Ala Ala Gly Asp Met Leu Lys Asp Ash 65 70 75 80

30 Ala Thr Glu Glu Glu Ile Leu Val Tyr Leu Glu Lys Thr Cys Asp Trp 85 90 95

Leu Pro Lys Pro Asn Met Ser Ala Ser Cys Lys Glu Ile Val Asp Ser 100 105 110

Tyr Leu Pro Val Ile Leu Asp Ile Ile Lys Gly Glu Met Ser Arg Pro 115 120 125

Gly Glu Val Cys Ser Ala Leu Asn Leu Cys Glu Ser Leu Gln Lys His 130 135 140

Leu Ala Glu Leu Asn His Gln Lys Gln Leu Glu Ser Asn Lys Ile Pro 145 150 155 160

45 Glu Leu Asp Met Thr Glu Val Val Ala Pro Phe Met Ala Asm Ile Pro 165 170 175

Leu Leu Leu Tyr Pro Gln Asp Gly Pro Arg Ser Lys Pro Gln Pro Lys
180 185 190

Asp Asn Gly Asp Val Cys Gln Asp Cys Ile Gln Met Val Thr Asp Ile
195 200 205

Gln Thr Ala Val Arg Thr Asn Ser Thr Phe Val Gln Ala Leu Val Glu 215 220

His Val Lys Glu Glu Cys Asp Arg Leu Gly Pro Gly Met Ala Asp Ile
225 230 235 240

PCT/FR00/02057

	Cys	s Ly	s As:	n Ty	r Ile 24!		Glı	туі	Sei	Gli 250		≥ Ala	a Ile	e Glr	255	: Met
5	Met	: Hi:	s Me	E Glr 260		o Glr	ı Glr	n Pro	265		ı Ile	e Cys	s Ala	270		Gly
10	Phe	e Cys	s Asp 279		ı Va]	l Lys	Glu	1 Met 280		Met	: Glr	Thi	Let 285		Pro	Ala
10	Lys	Va: 290		a Ser	Lys	s Asn	Val 295		Pro	Ala	Leu	Glu 300		ı Val	Glu	Pro
15	Ile 305		s Lys	His	Glu	Val 310		Ala	Lys	Ser	Asp 315		Туг	Cys	Glu	Val 320
	Cys	Glu	ı Phe	Leu	Val 325	Lys	Glu	Val	Thr	Lys 330		Ile	Asp	Asn	Asn 335	Lys
20	Thr	Glu	Lys	Glu 340		Leu	Asp	Ala	Phe 345	Asp	Lys	Met	Cys	Ser 350	Lys	Leu
2 5	Pro	Lys	Ser 355		Ser	Glu	Glu	Cys 360	Gln	Glu	Val	Val	Asp 365		Tyr	Gly
	Ser	Ser 370		Leu	Ser	Ile	Leu 375	Leu	Glu	Glu	Val	Ser 380	Pro	Glu	Leu	Val
30	Cys 385	Ser	Met	Leu	His	Leu 390	Cys	Ser	Gly	Thr	Arg 395	Leu	Pro	Ala	Leu	Thr 400
	Val	His	Val	Thr	Gln 405	Pro	Lys	Asp	Gly	Gly 410	Phe	Cys	Glu	Val	Cys 415	Lys
35	Lys	Leu	Val	Gly 420	Tyr	Leu	Asp	Arg	Asn 425	Leu	Glu	Lys	Asn	Ser 430	Thr	Lys
40	Gln	Glu	Ile 435	Leu	Ala	Ala	Leu	Glu 440	Lys	Gly	Cys	Ser	Phe 445	Leu	Pro	Asp
	Pro	Tyr 450	Gln	Lys	Gln	Cys	Asp 455	Gln	Phe	Val	Ala	Glu 460	Tyr	Glu	Pro	Val
45	Leu 465	Ile	Glu	Ile	Leu	Val 470	Glu	Val	Met		Pro 475	Ser	Phe	Val		Leu 480
	Lys	Ile	Gly	Aĺa	Cys 485	Pro	Ser	Ala		Lys 490	Pro	Leu	Leu	Gly	Thr 495	Glu
50	Lys	Cys	Ile	Trp 500	Gly	Pro	Ser		Trp 505	Cys	Gln	Asn	Thr	Glu 510	Thr	Ala
55	Ala	Gln	Cys 515	Asn	Ala	Val		His 520	Cys :	Lys .	Arg :		Val 525	Trp	Asn	

		<	<211 <212 <213	> P	RT	sap	iens	5												
	5		:400 let '			a Le	u Pł	ie Le	eu L	eu A	Ala	Se	r Le	u Le	eu Gi	ly A	la.	Ala	Le	u Ala
	10	G		Pro	Val	Le 2	ս Gl 0	5 у е	u Ly	ys G	lu	Cys 25	; Th	0 r Ar	g Gl	ly S	er i	Ala 30	l! Val	5 l Trp
		C	ys C	Sln	Asn 35	Va.	l Ly	s Th	r Al	la S	er 40	Asp	Cy:	s Gl	y Al		al I 45	Lys	His	Cys
	15	L	eu G	1n 50	Thr	Va]	l Tr	p As	n Ly 5	's P 55	ro	Thr	· Vai	l Ly		r L	eu F	ro	Cys	Asp
	20	I.	le C	уs	Lys	Asp	Va.	l Va 7	l Th	ır A.	la	Ala	Gly	/ As _]		t Le	eu L	ys	Asp	Asn 80
		ÀÌ	la T	hr	Glu	Glu	Glt 85	ı Ile	e Le	u Va	al	Tyr	Leu 90	Gli	і Гу	s Th	r C	ys	Asp 95	Trp
	25	Le	u P	ro I	Lys	Pro 100	Asr	Met	Se	r Al	la	Ser 105	Cys	Lys	Gl:	u Il		al 10	Asp	Ser
		Ту	r Le	eu I	Pro 115	Val	Ile	Leu	As _l	0 Il 12	e :0	Ile	Lys	Gly	Glı	1 Me		er.	Arg	Pro
	30	G1	y Gl 13	.u V	Val	Cys	Ser	Ala	Let 135	ı Le	u (Cys	Glu	Ser	Leu 140		n Ly	/s 1	His	Leu
·	35							150						155	Asn					160
		Let	ı As	рΜ	let	Thr	Glu 165	Val	Val	. Ala	a F	ro	Phe 170	Met	Ala	Ası	ı Il		Pro 175	Leu
•	40					100					1	85			Pro		19	0		
										200	,				Val	205				
•	. 45								×12						Ala 220					
•	50							230						235	Met				2	240
						•	.43					2	50		Ile			25	55	
	55				_	00					26	5			Gly		270)		
		Val	Lys	G1 27	u M	et F	ro N	let (Gln	Thr 280	Le	u V	al I	ro i	Ala	Lys 285	Val	Al	a S	er

	Lys	290		Ile	Pro	Ala	Leu 295		Leu	Val	. Glu	Pro 300		Lys	Lys	His
5	Glu 305		. Pro	Ala	Lys	Ser 310		Val	Tyr	Cys	Glu 315		Cys	Glu	Phe	Leu 320
10	Val	Lys	Glu	Val	Thr 325	Lys	Leu	Ile	Asp	Asn 330		Lys	Thr	Glu	Lys J35	
	Ile	Leu	Asp	Ala 340	Phe	Asp	Lys	Met	Cys 345	Ser	Lys	Leu	Pro	Lys 350	Ser	Leu
15	Ser	Glu	Glu 355		Gln	Glu	Val	Val 360	Asp	Thr	Tyr	Gly	Ser 365	Ser	Ile	Leu
	Ser	Ile 370		Leu	Glu	Glu	Val 375	Ser	Pro	Glu	Leu	Val 380	Cys	Ser	Met	Leu
20	His 385	Leu	Cys	Ser	Gly	Thr 390	Arg	Leu	Pro	Ala	Leu 395	Thr	Val	His	Val	Thr 400
25	Gln	Pro	Lys	Asp	Gly 405	Gly	Phe	Cys	Glu	Val 410	Cys	Lys	Lys	Leu	Val 415	Gly
	Tyr ·	Leu	Asp	Arg 420	Asn	Leu	Glu	Lys	Asn 425	Ser	Thr	Lys	Gln	Glu 430	Ile	Leu
30	Ala	Ala	Leu 435	Glu	Lys	Gly	Cys	Ser 440	Phe	Leu	Pro	Asp	Pro 445	Tyr	Gln	Lys
	Gln	Cys 450	Asp	Gln	Phe	Val	Ala 455	Glu	Tyr	Glu	Pro	Val 460	Leu	Ile	Glu	Ile
35	Leu 465	Val	Glu	Val	Met	Asp 470	Pro	Ser	Phe	Val	Cys 475	Leu	Lys	Ile	Gly	Ala 480
40	Cys	Pro	Ser	Ala	His 485	Lys	Pro	Leu	Leu	Gly 490	Thr	Glu	Lys	Cys	Ile 495	Trp
	Gly	Pro	Ser	Tyr 500	Trp	Cys	Gln	Asn	Thr 505	Glu	Thr	Ala	Ala	Gln 510	Cys	Asn
45	Ala	Val	Glu 515	His	Cys	Lys	Arg	His 520	Val	Trp	Asn					
50	<210 <211 <212 <213	> 38 > PF	80	apie	ns											

Met Ala Glu Ser His Leu Leu Gln Trp Leu Leu Leu Leu Pro Thr

Leu Cys Gly Pro Gly Thr Ala Ala Trp Thr Thr Ser Ser Leu Ala Cys

				2	0				2	5				3 (0	
5	Al	a Gl		y Pr 5	o Gl	u Phe	e Tr	p Cy:		n Se	r Le	ı Glı	1 Gl1 45		a Lei	ı Gln
J	Су		g Al O	a Le	u Gl	y His	5 Cy:		ı Glı	n Gli	u Vai	l Trp 60		/ His	s Val	l Gly
10	Al. 6		p As	p Le	u Cys	5 Glr 70		ı Cys	s Glu	ı Ası	p Ile 75		His	: Ile	e Lev	Asn 80
	Ly	s Me	t Ala	a Ly	s Glu 85		Ile	e Phe	e Glr	Ası 90		Met	Arg	Lys	Phe 95	Leu
15	Glı	ı Gl	n Gli	u Cy:		val	Leu	ı Pro	Leu 105		s Lev	Leu	Met	Prc 110		Cys
20	Ası	ı Glı	n Val		ı Asp	Asp	Tyr	120		Let	ı Val	Ile	Asp 125		Phe	Gln
		130)		Ser		135	•				140				
25	145				Pro	150					155					160
					Asp 165					170					175	
30				180					185					190		
35			195		Glu			200					205			
		210			Leu		215					220				
40	225				Ala	230					235					240
15					Cys 245					250					255	
45				260	Leu				265					270		
50			275		Ser			280					285			
		290			Pro	;	295					300				
55	305					310					315					320
	Leu	GIN	Ala	Cys	Val (Gly S	Ser	Trp		Asp 330	Arg	Glu I	Lys		Lys 335	Gln

```
Phe Val Glu Gln His Thr Pro Gln Leu Leu Thr Leu Val Pro Arg Gly
                 340
                                     345
      Trp Asp Ala His Thr Thr Cys Gln Ala Leu Gly Val Cys Gly Thr Met
                                 360
     Ser Ser Pro Leu Gln Cys Ile His Ser Pro Asp Leu
                             375
 10
     <210> 30
     <211> 4124
 15
     <212> ADN
     <213> Homo sapiens
     <400> 30
     atgagagaat gggttctgct catgtccgtg ctgctctgtg gcctggctgg ccccacacac 60
     etgttccage caageetggt getggacatg gecaaggtee tettggataa etaetgette 120
     ccggagaacc tgctgggcat gcaggaagcc atccagcagg ccatcaagag ccatgagatt 180
     ctgagcatct cagaccegca gaegetggee agtgtgetga cageeggggt geagagetee 240
     ctgaacgatc ctcgcctggt catctcctat gagcccagca cccccgagcc tcccccacaa 300
     gtcccagcac tcaccagcct ctcagaagag gaactgcttg cctggctgca aaggggcctc 360
25
     cgccatgagg ttctggaggg taatgtgggc tacctgcggg tggacagcgt cccgggccag 420
     gaggtgctga gcatgatggg ggagttcctg gtggcccacg tgtgggggaa tctcatgggc 480
     accteegeet tagtgetgga teteeggeae tgeacaggag gecaggtete tggcatteee 540
     tacatcatct cctacctgca cccagggaac accatcctgc acgtggacac tatctacaac 600
     cgcccctcca acaccaccac ggagatctgg accttgcccc aggtcctggg agaaaggtac 660
30
     ggtgccgaca aggatgtggt ggtcctcacc agcagccaga ccaggggcgt ggccgaggac 720
     atcgcgcaca tccttaagca gatgcgcagg gccatcgtgg tgggcgagcg gactggggga 780
     ggggccctgg acctccggaa gctgaggata ggcgagtctg acttcttctt cacggtgccc 840
     gtgtccaggt ccctggggcc ccttggtgga ggcagccaga cgtgggaggg cagcggggtg 900
     ctgccctgtg tggggactcc ggccgagcag gccctggaga aagccctggc catcctcact 960
    ctgcgcagcg cccttccagg ggtagtccac tgcctccagg aggtcctgaa ggactactac 1020
     acgctggtgg accgtgtgcc caccctgctg cagcacttgg ccagcatgga cttctccacg 1080
    gtggtctccg aggaagatct ggtcaccaag ctcaatgccg gcctgcaggc tgcgtctgag 1140
    gatcccaggc tcctggtgcg agccatcggg cccacagaaa ctccttcttg gcccgcgccc 1200
    gacgctgcag ccgaagactc accaggggtg gccccagagt tgcctgagga cgaggctatc 1260
40
    cggcaagcac tggtggactc tgtgttccag gtgtcggtgc tgccaggcaa tgtgggctac 1320
    ctgcgcttcg atagttttgc tgacgcctcc gtcctgggtg tgttggcccc atatgtcctg 1380
    cgccaggtgt gggagccgct acaggacacg gagcacctca tcatggacct gcgccacaac 1440
    cctggagggc catcctctgc tgtgcccctg ctcctgtcct acttccaggg ccctgaggcc 1500
    ggccccgtgc acctcttcac cacctatgat cgccgcacca acatcacgca ggagcacttc 1560
45
    agecacatgg ageteceggg cecaegetae ageacecaae gtggggtgta tetgeteaee 1620
    gccacactgg taggtgagat caccgcgggc aacctgctgc acacccgcac ggtgccgctg 1740
    ctggacacac ccgaaggcag cctcgcgctc accgtgccgg tcctcacctt catcgacaat 1800
    cacggcgagg cctggctggg tggtggagtg gtgcccgatg ccatcgtgct ggccgaggag 1860
    gccctggaca aagcccagga agtgctggag ttccaccaaa gcctgggggc cttggtggag 1920
    ggcacagggc acctgctgga ggcccactat gctcggccag aggtcgtggg gcagaccagt 1980
    gccctcctgc gggccaaget ggcccagggc gcctaccgca cagctgtgga cttggagtct 2040
    ctggcctctc agctcacagc agacctccag gaggtgtctg gggaccaccg cttgctagtg 2100
    ttccacagec etggegaget ggtggtagag gaageacece caccacece tgetgteece 2160
55
    tctccagagg agctcaccta ccttattgag gccctgttca agacagaggt gctgcccggc 2220
    cagctgggct acctgcgttt tgacgccatg gctgaactgg agacagtgaa ggccgtgggg 2280
    ccacagetgg tgcggctggt atggcaacag ctggtggaca cggctgcgct ggtgatcgac 2340
    ctgcgctaca accetggcag ctactccacg gccatcccgc tgctctgctc ctacttcttt 2400
```

```
gaggcagagc cccgccagca cctgtattct gtctttgaca gggccacctc aaaagtcacg 2460
       gaggtgtgga cettgeecea ggtegeegge cagegetaeg geteacacaa ggacetetae 2520
       atcctgatga gccacaccag tggctctgcg gccgaggcct ttgcacacac catgcaggac 2580
       ctgcagcggg ccacggtcat tggggagccc acggccggag gcgcactctc tgtgggcatc 2640
       taccaggtgg gcagcagccc cttatatgca tccatgccca cccagatggc catgagtgcc 2700
      accacaggca aggcctggga cctggctggt gtggagcccg acatcactgt gcccatgagc 2760
      gaagecettt ccatagecea ggacatagtg getetgegtg ccaaggtgee caeggtgetg 2820
      cagacggccg ggaagctggt ggctgataac tatgcctctg ccgagctggg ggccaagatg 2880
      gccaccaaac tgagcggtct gcagag :gc tactccaggg tgacctcaga agtggcccta 2940
      gccgagatec tgggggctga cctgcagatg ctctccggag acccacacct gaaggcagcc 3000
      catatecetg agaatgecaa ggacegeatt cetggaattg tgeceatgea gatecettee 3060
      cctgaagtat ttgaagagct gatcaagttt tccttccaca ctaacgtgct tgaggacaac 3120
      attggctact tgaggtttga catgtttggg gacggtgagc tgctcaccca ggtctccagg 3180
      ctgctggtgg agcacatctg gaagaagatc atgcacagg atgccatgat catcgacatg 3240
      aggttcaaca tcggtggccc cacatcctcc attcccatct tgtgctccta cttctttgat 3300
  15
      gaaggeeete eagttetget ggacaagate tacageegge etgatgaete tgteagtgaa 3360
      ctctggacac acgcccaggt tgtaggtgaa cgctatggct ccaagaagag catggtcatt 3420
      ctgaccagca gtgtgacggc cggcaccgcg gaggagttca cctatatcat gaagaggctg 3480
      ggccgggccc tggtcattgg ggaggtgacc agtgggggct gccagccacc acagacctac 3540
     cacgtggatg acaccaacct ctacctcact atccccacgg cccgttctgt gggggcctcg 3600
      gatggcagct cctgggaagg ggtgggggtg acaccccatg tggttgtccc tgcagaagag 3660
     getetegeca gggecaagga gatgetecag cacaaccage tgagggtgaa geggageeca 3720
     ggcctgcagg accacctgta gggaagggcc ccataggcag agccccaggg cagacagaac 3780
     ctctgggaca cacaccaagg gcactcctgc aggtggcccg gcctgaggtt cccaggagca 3840
     gcaaaggggc ctgctgagct ctggttaggt tacagctgga ggtgtgtata tatacacaca 3900
     cacacatgta tatacacata tatatgtgta tgtatatata tgtatatata tatggettte 3960
     caataaccac ctaaatttta acaaaggttc cttctaagtg gtagaacttg gggtggtatt 4020
     tttaccttcc ttcttcatac tttgctcttt ttcttaaata ctcattaatg tgcatatatc 4080
     attattttca gatgcagcta tcattattcc aaaatacaaa ataa
 30
     <210> 31
     <211> 579
     <212> ADN
35
     <213> Homo sapiens
     <400> 31
     atgearwsny tnatgearge necnytnytn athgenytng gnytnytnyt ngenaeneen 60
     geneargene ayytnaaraa reenwsnear ytnwsnwsnt tywsntggga yaaytgygay 120
40
     garggnaarg aycongongt nathmgnwsn ytnacnytng arcongayco nathgtngtn 180
     conggnaayg thachythws ngtngtnggn wsnachwsng thochythws nwsnochyth 240
     aargtngayy tngtnytnga raargargtn gcnggnytnt ggathaarat hccntgyacn 300
     gaytayathg gnwsntgyac nttygarcay ttytgygayg tnytngayat gytnathccn 360
    acnggngare entgycenga recnytnmgn acntayggny theentgyca ytgycentty 420
    aargarggna entaywsnyt neenaarwsn garttygtng tneengayyt ngarytneen 480
    wsntggytna cnacnggnaa ytaymgnath garwsngtny tnwsnwsnws nggnaarmgn 540
    ytnggntgya thaarathgc ngcnwsnytn aarggnath
                                                                       579
50
    <210> 32
    <211> 633
    <212> ADN
    <213> Homo sapiens
55
    <400> 32
    tttctttgcg taaccaatac tggaaggcat ttaaaggacc tctgccgcct cagaccttgc 60
    agttaactcc gccctgaccc accettcccg atgcagtccc tgatgcaggc tcccctcctg 120
    ategeeetgg gettgettet egegaeeeet gegeaageee acetgaaaaa ggtgagtgea 180
```

```
ccctctttta agagtctgtt tgcagcctcc tggcccagct acgggtgtgc gggtctggct 240
      gagatatggg ggtggccact ccgttctcta gaattggttc tctgcactag agccttccaa 300
      agtaactaat tatgggattc tggtctgtac aatgagggtg gcctctaaag acttgttctg 360
      ctccaggccc tttttggaga gattaatctc acgtctgcac tctcctgccc tccctccaag 420
     cgccggagtg aaaatgcaga cagccttaaa actaaggcat tgcccccaag agattcagtc 480
      ctgttaaccc tgcaccttac tcctgacccc cactccttat gtcccccatg ataaggcctg 540
      ctgcctcatc tcttcccctg ctcgaatgcc ctgaggtctt cctgagagtt gggagggttt 600
      gagagettte caaggecaag aggatteact aag
 10
      <210> 33
      <211> 1047
      <212> ADN
      <213> Homo sapiens
 15
     <400> 33
     caggagettg ecetettget gggattecaa egetggetgg agaggagtgg geageaggga 60
     ggtgggaagt cagagaaggt gcccaccaaa ggcctattag gtcagtctcc tgtttggaag 120
     ttccaggtct atcatatcct gccttatagt ttacaataca cttttgggag attatgtctt 180
     ttgagtcttt tagtttagtc ctgcctataa aatgagtagg ataagtgtta tcccaggttc 240
     ataggtatgg agteteatag atgaggetea gggaeggggg tgeeteacee aaggteacae 300
     tgccaggagc tcatttttcc tgtgatctgt gatagtttct tttgtcaacc tttttcttct 360
     teteetteet tgetgeetga ttgteeceag ceateceage teagtagett tteetgggat 420
     aactgtgatg aagggaagga ccctgcggtg atcagaagcc tgactctgga gcctgacccc 480
     atcgtcgttc ctggaaatgt gaccctcagt gtcgtgggca gcaccagtgt ccccctgagt 540
     tctcctctga aggtgagcct gggggtgggt ggagaagggg aggtgcgagg gtctggccag 600
     caggggtact ggggcatgta tgcttgggga actgtgaaga atttcagaat cctggattcc 660
     cagagaatag tacaggacat gtagattcag acactettte acaggttcat ggaatetcag 720
     gatcataaga ttgaaaggaa tctctgatgt cagcgccagc aacttcctgg tgagggcagg 780
     agtgacggat accttgcacc tggcagaagc gtcctggcct tctctgggcc tggtggccaa 840
     ctgctcatta ttatctgaca gctctggttg gccaatttgg ttttgctgtt aattataaaa 900
     ttgatatacc aattagccag taatatatag tcactttaga aaacacaagt ggtcaaaaaa 960
     taaataaaat aggccaagtg tggtaacttc atgcctgtaa ttcccacacc cttaggaggc 1020
     tgaaggtggg tgggatcctt tttgagg
35
     <210> 34
     <211> 1706
     <212> ADN
40
    <213> Homo sapiens
     <400> 34
    acagtagatg ccagtgcatt tcaatgcaag tgttagagcc aatcaatggg tagtgactac 60
    ctaaagaatt ttaagactat ggattgagca tgatggctca cggcctgtaa tcccagcctt 120
45
    tggaaggtga aggtgaaagg attgcttgag gccaggagtt ccagaccagc ttgggcaaca 180
    aagtgagccc catctctaca aaaaatacaa aattagctgg gtgtggtggc atgtgcctgt 240.
    ctgtgtttcc cacctacatg ggaggctgag gcaggaggat cgtctgagcc caggagtttg 300
    aggctgcagt gagtgcagtg agccatgata caaaaaaaaa aaataaagaa ttctaagtct 360
    atgtatagtt cagtgtaggg ggaaaattca catttgatta ttaatgtctg ccatgggcac 420
50
    aataatacac tatactcaca catgggccac aatgttgcca ttcctagaac agactatctc 480
    taagatetea teeagttaaa aattetatga ttaaaatata ttgetgettt tttgaagaca 540
    gaagagctgg tatgtttgcc ctggaattta cacttataac ctttttcaaa cctttgtttt 600
    atttttttt accaggtgga tttagttttg gagaaggagg tggctggcct ctggatcaag 660
    atcccatgca cagactacat tggcagctgt acctttgaac acttctgtga tgtgcttgac 720
    atgttaattc ctactgggga gccctgccca gagcccctgc gtacctatgg gcttccttgc 780
    cactgtccct tcaaagaagt aagtacttag ggaggagaga gcgttacccc tgtggctaaa 840
    gagatggggt ttggagagaa gggtctttgc attctccttc tgcagatctg catgtctctg 900
    gattigtaag ccagtgtgac ctatcaggaa tcacttatct tccgggagcc tcagttatcc 960
```

```
atctacgaaa tgggagactt gaacttagat gtgatcttca gggcccttta tccatataat 1020
        ccatgeteta cagtgetatg geogtetete atettgtgeg getgttttga gaatgggaag 1080
        aggggtggta gttcatggct gcaatcctag cagtggctct aggagaaaga ccccatcagt 1140
       aggeteceae tgaetggegg tecaetgget tteeegeagg gaacetacte actgeecaag 1200
       agcgaattcg ttgtgcctga cctggagctg cccagttggc tcaccaccgg gaactaccgc 1260
       atagagageg teetgageag cagtgggaag egtetggget geatcaagat egetgeetet 1320
       ctaaagggca tatagcatgg catctgccac agcagaatgg agcggtgtga ggaaggtccc 1380
       ttttcctctg ttttgtgttt gccaaggcca aactcccact ctctgccccc ctttaatccc 1440
       ctttctacag tgagtccact accetcacte aaaatcattt tgtaccactt acattttagg 1500
       ctggggcaag cagccctgac ctaagggaga atgagttgga cagttcttga tagcccaggg 1560
       catctgctgg gctgaccacg ttactcatcc ccgttaacat tctctctaaa gagcctcgtt 1620
       catttccaaa gcagttaagg aatgggaaca gagtgtttta ggacctgaag aatctttatg 1680
       actotototo tttototott ttttt
                                                                          1706
  15
       <210> 35
       <211> 633
       <212> ADN
       <213> Homo sapiens
  20
      <400> 35
      tttctttgcg taaccaatac tggaaggcat ttaaaggacc tctgccgcct cagaccttgc 60
      agttaactcc gccctgaccc accettcccg atgcagtccc tgatgcaggc tcccctcctg 120
      ategeeetgg gettgettet egegaeeeet gegeaageee acetgaaaaa ggtgagtgca 180
 25
      ccctctttta agagtctgtt tgcagcctcc tggcccagct acgggtgtgc gggtctggct 240
      gagatatggg ggtggccact ccgttctcta gaattggttc tctgcactag agccttccaa 300
      agtaactaat tatgggattc tggtctgtac aatgagggtg gcctctaaag acttgttctg 360
      ctccaggccc tttttggaga gattaatctc acgtctgcac tctcctgccc tccctccaag 420
      cgccggagtg aaaatgcaga cagccttaaa actaaggcat tgcccccaag agattcagtc 480
 30
      ctgttaaccc tgcaccttac tcctgacccc cactccttat gtcccccatg ataaggcctg 540
      ctgcctcatc tcttcccctg ctcgaatgcc ctgaggtctt cctgagagtt gggagggttt 600
      gagagettte caaggecaag aggatteact aag
 35
     <210> 36
      <211> 1047
      <212> ADN
     <213> Homo sapiens
40
     <400> 36
     caggagettg ccctcttgct gggattccaa cgctggctgg agaggagtgg gcagcaggga 60
     ggtgggaagt cagagaaggt gcccaccaaa ggcctattag gtcagtctcc tgtttggaag 120
     ttccaggtct atcatatcct gccttatagt ttacaataca cttttgggag attatgtctt 180
     ttgagtettt tagtttagte etgeetataa aatgagtagg ataagtgtta teecaggtte 240
45
     ataggtatgg agteteatag atgaggetea gggacggggg tgeeteaece aaggteaeac 300
     tgccaggage tcatttttcc tgtgatctgt gatagtttct tttgtcaacc tttttcttct 360
     teteetteet tgetgeetga ttgteeccag ceateccage teagtagett tteetgggat 420
     aactgtgatg aagggaagga ccctgcggtg atcagaagcc tgactctgga gcctgacccc 480
    atcgtcgttc ctggaaatgt gaccctcagt gtcgtgggca gcaccagtgt ccccctgagt 540
50
    teteetetga aggtgageet gggggtgggt ggagaagggg aggtgegagg gtetggeeag 600
    caggggtact ggggcatgta tgcttgggga actgtgaaga atttcagaat cctggattcc 660
    cagagaatag tacaggacat gtagattcag acactctttc acaggttcat ggaatctcag 720
    gatcataaga ttgaaaggaa tctctgatgt cagcgccagc aacttcctgg tgagggcagg 780
    agtgacggat accttgcacc tggcagaagc gtcctggcct tctctgggcc tggtggccaa 840
55
    ctgctcatta ttatctgaca gctctggttg gccaatttgg ttttgctgtt aattataaaa 900
    ttgatatacc aattagccag taatatatag tcactttaga aaacacaagt ggtcaaaaaa 960
    taaataaaat aggccaagtg tggtaacttc atgcctgtaa ttcccacacc cttaggaggc 1020
    tgaaggtggg tgggatcctt tttgagg
                                                                       1047
```

<210> 37

```
<211> 1706
     <212> ADN
     <213> Homo sapiens
     <400> 37
     acagtagatg ccagtgcatt tcaatgcaag tgttagagcc aatcaatggg tagtgactac 60
10
     ctaaagaatt ttaagactat ggattgagca tgatggctca cggcctgtaa tcccagcctt 120
     tggaaggtga aggtgaaagg attgcttgag gccaggagtt ccagaccagc ttgggcaaca 180
     aagtgagccc catctctaca aaaaatacaa aattagctgg gtgtggtggc atgtgcctgt 240
     ctgtgtttcc cacctacatg ggaggctgag gcaggaggat cgtctgagcc caggagtttg 300
     aggctgcagt gagtgcagtg agccatgata caaaaaaaaa aaataaagaa ttctaagtct 360
     atgtatagtt cagtgtaggg ggaaaattca catttgatta ttaatgtctg ccatgggcac 420
     aataatacac tatactcaca catgggccac aatgttgcca ttcctagaac agactatctc 480
     taagatotoa tooagttaaa aattotatga ttaaaaatata ttgotgottt tttgaagaca 540
     gaagagctgg tatgtttgcc ctggaattta cacttataac ctttttcaaa cctttgtttt 600
    attittitt accaggigga titagittig gagaaggagg tggctggcct ctggatcaag 660
20
    atcccatgca cagactacat tggcagctgt acctttgaac acttctgtga tgtgcttgac 720
    atgttaattc ctactgggga gccctgccca gagcccctgc gtacctatgg gcttccttgc 780
    cactgtccct tcaaagaagt aagtacttag ggaggagaga gcgttacccc tgtggctaaa 840
    gagatggggt ttggagagaa gggtctttgc attctccttc tgcagatctg catgtctctq 900
    gattigtaag ccagigigac ctatcaggaa tcacttatci tccgggagcc tcagitatcc 960
    atctacgaaa tgggagactt gaacttagat gtgatcttca gggcccttta tccatataat 1020
    ccatgctcta cagtgctatg gccgtctctc atcttgtgcg gctgttttga gaatgggaag 1080
    aggggtggta gttcatggct gcaatcctag cagtggctct aggagaaaga ccccatcagt 1140
    aggeteceae tgaetggegg tecaetgget ttecegeagg gaacetaete aetgeecaag 1200
    agcgaatteg ttgtgcctga cetggagetg cecagttgge teaccacegg gaactacege 1260
30
    atagagageg teetgageag eagtgggaag egtetggget geateaagat egetgeetet 1320
    ctaaagggca tatagcatgg catctgccac agcagaatgg agcggtgtga ggaaggtccc 1380
    ttttcctctg ttttgtgttt gccaaggcca aactcccact ctctgccccc ctttaatccc 1440
    ctttctacag tgagtccact accctcactg aaaatcattt tgtaccactt acattttagg 1500
    ctggggcaag cagccctgac ctaagggaga atgagttgga cagttcttga tagcccaggg 1560
    catctgctgg gctgaccacg ttactcatcc ccgttaacat tctctctaaa gagcctcgtt 1620
35
    catttccaaa gcagttaagg aatgggaaca gagtgtttta ggacctgaag aatctttatg 1680
    actctctct tttctctctt ttttt
    <210> 38
40
    <211> 1043
    <212> ADN
    <213> Homo sapiens
    <400> 38
    tttctttgcg taaccaatac tggaaggcat ttaaaggacc tctgccgcct cagaccttgc 60
    agttaacted geootgaced accettedeg atgeagtede tgatgdagge tedeotedtg 120
    atcgccctgg gcttgcttct cgcgacccct gcgcaagccc acctgaaaaa gccatcccag 180
    ctgactctgg agcctgaccc catcgtcgtt cctggaaatg tgaccctcag tgtcgtgggc 300
    agcaccagtg tececetgag tteteetetg aaggtggatt tagttttgga gaaggaggtg 360
    gctggcctct ggatcaagat cccatgcaca gactacattg gcagctgtac ctttgaacac 420
    ttctgtgatg tgcttgacat gttaattcct actggggagc cctgcccaga gcccctgcgt 480
    acctatgggc ttccttgcca ctgtcccttc aaagaaggaa cctactcact gcccaagagc 540
    gaattegttg tgcctgacct ggagetgccc agttggctca ccacegggaa ctacegcata 600
    gagagegtee tgageageag tgggaagegt etgggetgea teaagatege tgeeteteta 660
    aagggcatat agcatggcat ctgccacagc agaatggagc ggtgtgagga aggtcccttt 720
    testetgttt tgtgtttges aaggesaas tessactete tgesesett taatesest 780
```

```
tctacagtga gtccactacc ctcactgaaa atcattttgt accacttaca ttttaggctg 840
      gggcaagcag ccctgaccta agggagaatg agttggacag ttcttgatag cccagggcat 900
      ctgctgggct gaccacgtta ctcatccccg ttaacattct ctctaaagag cctcgttcat 960
      ttccaaagca gttaaggaat gggaacagag tgttttagga cctgaagaat ctttatgact 1020
      ctctcttt ctctctttt ttt
      <210> 39
      <211> 1047
 10
      <212> ADN
      <213> Homo sapiens
      <400> 39
     caggagettg ecetettget gggattecaa egetggetgg agaggagtgg geageaggga 60
     ggtgggaagt cagagaaggt gcccaccaaa ggcctattag gtcagtctcc tgtttggaag 120
     ttccaggtct atcatatcct gccttatagt ttacaataca cttttgggag attatgtctt 180
     ttgagtcttt tagtttagtc ctgcctataa aatgagtagg ataagtgtta tcccaggttc 240
     ataggtatgg agtctcatag atgaggctca gggacggggg tgcctcaccc aaggtcacac 300
     tgccaggagc tcatttttcc tgtgatctgt gatagtttct tttgtcaacc tttttcttct 360
 20 teteetteet tgetgeetga ttgteeccag ceateccage teagtagett tteetgggat 420
     aactgtgatg aagggaagga ccctgcggtg atcagaagcc tgactctgga gcctgacccc 480
     atogtogtto otggaaatgt gaccotcagt gtogtgggca gcaccagtgt occootgagt 540
     teteetetga aggtgageet gggggtgggt ggagaagggg aggtgegagg gtetggeeag 600
     caggggtact ggggcatgta tgcttgggga actgtgaaga atttcagaat cctggattcc 660
    cagagaatag tacaggacat gtagattcag acactettte acaggttcat ggaatetcag 720
     gatcataaga ttgaaaggaa tctctgatgt cagcgccagc aacttcctgg tgagggcagg 780
     agtgacggat accttgcacc tggcagaagc gtcctggcct tctctgggcc tggtggccaa 840
     ctgctcatta ttatctgaca gctctggttg gccaatttgg ttttgctgtt aattataaaa 900
     ttgatatacc aattagccag taatatatag tcactttaga aaacacaagt ggtcaaaaaa 960
30
     taaataaaat aggccaagtg tggtaacttc atgcctgtaa ttcccacacc cttaggaggc 1020
     tgaaggtggg tgggatcctt tttgagg
                                                                       1047
     <210> 40
35
     <211> 1705
     <212> ADN
     <213> Homo sapiens
    <400> 40
    acagtagatg ccagtgattt caatgcaagt gttagagcca atcaatgggt agtgactacc 60
    taaagaattt taagactatg gattgagcat gatggctcac ggcctgtaat cccagccttt 120
    ggaaggtgaa ggtgaaagga ttgcttgagg ccaggagttc cagaccagct tgggcaacaa 180
    agtgagecec atetetacaa aaaatacaaa attagetggg tgtggtggca tgtgcetgte 240
    tgtgtttccc acctacatgg gaggctgagg caggaggatc gtctgagccc aggagtttga 300
    ggctgcagtg agtgcagtga gccatgatac aaaaaaaaa aataaagaat tctaagtcta 360
    tgtatagttc agtgtagggg gaaaattcac atttgattat taatgtctgc catgggcaca 420
    ataatacact atactcacac atgggccaca atgttgccat tcctagaaca gactatctct 480
    aagateteat eeagttaaaa attetatgat taaaatatat tgetgetttt ttgaagacag 540
    aagagetggt atgtttgeee tggaatttae aettataace tttttcaaae etttgtttta 600
50
   ttttttttttttta ccaggtggat ttagttttgg agaaggaggt ggctggcctc tggatcaaga 660
    teccatgeae agactacatt ggeagetgta eetttgaaca ettetgtgat gtgettgaca 720
    tgttaattcc tactggggag ccctgcccag agcccctgcg tacctatggg cttccttgcc 780
    actgtccctt caaagaagta agtacttagg gaggagagag cgttacccct gtggctaaag 840
    agatggggtt tggagagaag ggtctttgca ttctccttct gcagatctgc atgtctctgg 900
    atttgtaagc cagtgtgacc tatcaggaat cacttatctt ccgggagcct cagttatcca 960
    tctacgaaat gggagacttg aacttagatg tgatcttcag ggccctttat ccatataatc 1020
    catgetetae agtgetatgg cegtetetea tettgtgegg etgttttgag aatgggaaga 1080
    ggggtggtag ttcatggctg caatcctagc agtggctcta ggagaaagac cccatcagta 1140
```

```
ggctcccact gactggcggt ccactggctt tcccgcaggg aacctactca ctgcccaaga 1200
     gegaattegt tgtgcctgac ctggagetgc ccagttggct caccaceggg aactacegca 1260
     tagagagegt cetgageage agtgggaage gtetgggetg cateaagate getgeetete 1320
     taaagggcat atagcatggc atctgccaca gcagaatgga gcggtgtgag gaaggtccct 1380
     tttcctctgt tttgtgtttg ccaaggccaa actcccactc tctgcccccc tttaatcccc 1440
     tttctacagt gagtccacta coctcactga aaatcatttt gtaccactta cattttaggc 1500
     tggggcaagc agccctgacc taagggagaa tgagttggac agttcttgat agcccagggc 1560
     atctgctggg ctgaccacgt tactcatccc cgttaacatt ctctctaaag agcctcgttc 1620
     atttccaaag cagttaagga atgggaacag agtgttttag gacctgaaga atctttatga 1680
 10
     ctctctct ttctctctt tttt
     <210> 41
     <211> 1043
     <212> ADN
     <213> Homo sapiens
     <400> 41
     tttctttgcg taaccaatac tggaaggcat ttaaaggacc tctgccgcct cagaccttgc 60
     agttaactcc gccctgaccc acccttcccg atgcagtccc tgatgcaggc tcccctcctg 120
     ategecetgg gettgettet egegaeeeet gegeaageee acetgaaaaa gecateeeag 180
     ctgactctgg agcctgaccc catcgtcgtt cctggaaatg tgaccctcag tgtcgtgggc 300
     agcaccagtg teceetgag tteteetetg aaggtggatt tagttttgga gaaggaggtg 360
     gctggcctct ggatcaagat cccatgcaca gactacattg gcagctgtac ctttgaacac 420
     ttctgtgatg tgcttgacat gttaattcct actggggagc cctgcccaga gcccctgcgt 480
     acctatggge treettgeea etgreeette aaagaaggaa eetaeteaet geecaagage 540
     gaattegttg tgcctgacct ggagetgeec agttggetca ccaeegggaa ctaeegcata 600
     gagagcgtcc tgagcagcag tgggaagcgt ctgggctgca tcaagatcgc tgcctctcta 660
   aagggcatat agcatggcat ctgccacagc agaatggagc ggtgtgagga aggtcccttt 720
     teetetgttt tgtgtttgee aaggeeaaac teecactete tgeececett taateeeett 780
     tctacagtga gtccactacc ctcactgaaa atcattttgt accacttaca ttttaggctg 840
    gggcaagcag ccctgaccta agggagaatg agttggacag ttcttgatag cccagggcat 900
    ctgctgggct gaccacgtta ctcatccccg ttaacattct ctctaaagag cctcgttcat 960
    ttccaaagca gttaaggaat gggaacagag tgttttagga cctgaagaat ctttatgact 1020
    ctctcttt ctctctttt ttt
    <210> 42
    <211> 342
    <212> ADN
    <213> Homo sapiens
    <400> 42
    atgacntgya aratgwsnca rytngarmgn aayathgara cnathathaa yacnttycay 60
    cartaywsng tnaarytngg ncaycengay acnytnaayc arggngartt yaargarytn 120
    gtnmgnaarg ayytncaraa yttyytnaar aargaraaya araaygaraa rgtnathgar 180
    cayathatgg argayytnga yacnaaygcn gayaarcary tnwsnttyga rgarttyath 240
    atgytnatgg cnmgnytnac ntgggcnwsn caygaraara tgcaygargg ngaygarggn 300
50
    cenggneaye ayeayaaree nggnytnggn garggnaene en
    <210> 43
    <211> 4195
55
    <212> ADN
    <213> Homo sapiens
    <400> 43
```

ttccaccttt tggctcttgt aaataatgct gctatgaaca tgaatgtaca aacatctgtt 60 tgaatccctg cattcaattc ttttgcatat atacccagga gcagaatgat ggatcatatg 120 gtaattetgt gtttatttat ttgaggaaca aacttgeegt ttteeataac agetgeacta 180 ttttacattc ccactaacag tgcattaggc ttccaattct ctatgccctc accaacactt 240 gttttctggg ttttaaaaga agtagtagtc atccttgtag gtgtcaggtg gtatctcatt 300 gtcgttttgc ttcatgtttt cctaaagatt agtaattttc atatgcttat tgaccatttg 360 tatatettet teggagaagt gtetatttga gtettteece aattttgatt ggtttgtttg 420 ttttttgttg ttgagttgta gggattcttt tatattctgg atattaatcc cttatcagat 480 atttgtttta caaatatttt ctttgtaaca acagaaacac accacagtct tcaaggttgg 540 10 aagccagtta atctgagtag cattttgtta gtggtgggga gaggatttgt tcctcctgaa 600 atcctgggga attggccacc tectetete etettaggca tgaagegegt etggettete 660 caaagaactc ttcccctcca ctacctcaga gttagcttcc tctcttcagc cagtgatcct 720 ggggtcccag acacaataat taaccaagag agggtgaaag gctccctgct gtgtttatgc 780 aatggctcag gcccttgtga agtgccgagg gaccccaagc agcctccatc tcccagggca 840 15 tggtccatcc ccagctttca cagaacagga aagctgtgga ggagtgtggg cagcagggta 900 ggaatggata tagcccttgg caacaacaca tttccccaca aagcacccac ccaaaagaac 960 aacaacgata gttttagttt ttagtaatga gaacaatagt tctcatgact aaaagccatc 1020 agccaggaca ctgttctcaa cccttttgcg gtctttggac cctttgaaac tctgacagaa 1080 gccatggagg aatgttctca ctgagtgcat gcactcaaaa tgatgcattc aacttcaatt 1140 20 cagtttcagg gatgtatggc ctgaccacca atgcagggga ttagcaatcg caatagtgga 1200 gagggcatgg gagtgggaat ctggctggat caagcaagtg gatgccagca gcccagaaaa 1260 agageeeece tacetgettt tteetteetg ggeactattg eecageaaat geetteetet 1320 ttccgcttct cctacctccc cacccaaaat tttcattctg cacagtgatt gccacattca 1380 ctggttgaga aacagagact gtagcaactc tggcagggag aagctgtctc tgatggcctg 1440 25 aagctgtggg cagctggcca agcctaaccg ctataaaaag gagctgcctc tcagccctgc 1500 atgtctcttg tcagctgtct ttcagaagac ctggtaagtg ggactgtctg ggttggcccc 1560 gcactttggg cttctcttgg ggagggtcag ggaagtggag cagccttcct gagagaggag 1620 agagaaagct cagggaggtc tggagcaaag atactcctgg aggtggggag tgaggcaggg 1680 ataaggaagg agagtateet ceageacett ceagtgggta agggeacatt gteteetagg 1740 ctggactttt cttgagcaga gggtggggtg gtaaggaaag tctacgggcc cccgtgtgtg 1800 tgcacatgtc tctgtgtgaa tggaccettc cccttcccac acgtgtatcc ctatcatccc 1860 accettecca ccagaggeca tagecatetg etggtttggt tatttgagag tgeaggecag 1920 gacaaggcca tcgcttgggg catgaatcct ctgcgtactg ccctggccag atgcaaattc 1980 cctgccatgg gattccccag aaggttctgt ttttcaggtg gggcaagttc cgtgggcatc 2040 35 atgttgaccg agctggagaa agccttgaac tctatcatcg acgtctacca caagtactcc 2100 ctgataaagg ggaatttcca tgccgtctac agggatgacc tgaagaaatt gctagagacc 2160 gagtgtcctc agtatatcag ggtgaggagg ggctgggtgt ggcgggggct ctctgcctgg 2220 tectgggget geeetgggee ageggteete eetgecaece tteatagatg etatgeeteg 2280 getetetetg agatetttaa actetggett etteeteete aatettgaca gaaaaagggt 2340 40 gcagacgtct ggttcaaaga gttggatatc aacactgatg gtgcagttaa cttccaggag 2400 ttcctcattc tggtgataaa gatgggcgtg gcagcccaca aaaaaagcca tgaagaaagc 2460 cacaaagagt agetgagtta etgggeecag aggetgggee eetggacatg tacetgeaga 2520 ataataaagt catcaatacc tcatgcctct ctcttatgct tttgtggaat gaggttcctc 2580 ggtgtggagg gagggttgga aaacccaaag gaagaaaaag aaatctatgt tatcccaccc 2640 45 tacctctcac aagcetttee tgetttacce eteacetgge etetgeecca catteettea 2700 gcccctcatt tcgagcattg gatttgaggc ttaaggattc aaaaagtcgt catgaatata 2760 getgatgatt ttatagtggt tetgaaatgg gteggggatt tgggaacagg gtggtagtat 2820 aagaacaact gatactgttc tctaagctaa atcttagctt ccagctacct gtcttagatg 2880 tggctcttgg gaaccttaga gtgatagcta catagaagtg tgtgggtgtg tgtgtgtgtg 2940 50 tctgtgtgtg tgtgtgtgag agagagacag acagaaagag agcaagagag ggaaggggg 3000 agaggctgat tgtgtgtgtg gtgtgatgta ggtggacaat gttcagagtc ctccattaac 3060 aggataatcc tcacacctgt ccacatacct gtagtttgtc cttggggatt ttgaaaattt 3120 ttcctccctc tccactccca aactcccaac tcaattaaat gataaaggaa taggcaaata 3180 ggaaaataaa ttagtaaaac ttaagtcaaa gaataggtta ttcatacgct gcctatggga 3240 55 ttctatgctt tgtgatcaga aaattatcta aaaaatactt cccaagggct ggtacaaggg 3300 aggccagaag acgagtggtt cttctctgag gtggacatta aaaaaagaag aaaatgaagg 3360 ggaacctttt gacaagaatg tcaccccaaa ctggattttc atgctgtggt gtggggaatt 3420 ttctgttgtc ctcacttagg tgctggggca gtggtgttag tgatgggtaa aaaggtagga 3480

```
agctgtcaca gaatcactaa accagggttc ttaacttgtc tgtctataca tctctgaaat 3540
     tgggttgaag ttgtgtgcat cattttgagt gacgcactga gaacattcct ccacggcttc 3600
     catcgagagt ctcgaaaagg cccaacact caaaaaggtt aagaacactt gtcctgctta 3660
     ctggttttta gtaacaaatg gcagagtatt tctctctgtc tctctctctt ttttttttt 3720
     tttttttgag acacagggtc ttgtctgtca cgtggactag agtacaatgg gcatgatcat 3780
     gggctcactg tagcctcgaa cacctgggct caagtaatcc tcccacctca gcctctttag 3840
     tagctgggac tacagcatga gccactgccc ttggctaatt tttaaattat ttttttgtag 3900
     agatggaaac ttgctatgtt gcccaggcta gtctcaaact cctggactca agcgatcctc 3960
     10
     attggagtat ttttattgct attgttgtgc tgggtgggtg ggtgggtgta tgctttgtgg 4080
     ggacgtgtgt tgttgccaag ggctaaatca gttcctaccc tgctgcccac agtcctccac 4140
     agettteetg etetgtgaag etaaggatae acceegatga taagetgtea acata
15
     <210> 44
     <211> 477
     <212> ADN
     <213> Homo sapiens
20
    <400> 44
     ttttttttt tttttttgg ataaagactt atttattatt tatcttatca tttcccagaa 60
     caaaggccat tgagtaagcc attcccttta aacttggttg ggcagctgtc acatggctga 120
     cetettaatt aetteecaca geetttgeca tgaetgtgge catgeecacg tgggttgtte 180
     tcatgcagct tctcatgaca ggcaaagatc aactttgcca tcagcatcat acactcctca 240
    aageteaget gattgteetg gtttgtgtee aggteeteea tgatgteatt tatgaggget 300
     teatttetet tetetttett cataaaaggt tgecaaactg tgetteecac catttggtet 360
    gaatteette ttgeteaggg tgtaggggng ggtetteett ettaaagtat tgatgaaagg 420
    gggccagatg ggggggttat gctgcgctcc atctgaaaag tggctttggt gggccat
30
    <210> 45
    <211> 406
    <212> ADN
    <213> Homo sapiens
35
    <400> 45
    ttttttttt tttttttt ttttggagga agagacttta tttggcccca gcccctagcc 60
    ccacagccaa gacagtttga cataacaggc cccggggccc tggttgggta gaggcagggt 120
    ggcctggcct cctgattagt ggctgtggcc gtggccacca tgactgtggc cgtggccggg 180
40
    gccactgtga tettggccac tgtggtetta gggggtgccc teceegagge etggettatg 240
    gtggtggcca gggccctcgt caccctcgtg cattttttcg tgggaggccc aggttagcct 300
    cgccatcage atgatgaact cctggagete agetgettgt ctgcatttgg gtccaggtee 360
    tccatgatgt gttctatgac cttttcattc ttattctcct tcttga
45
    <210> 46
    <211> 425
    <212> ADN
    <213> Homo sapiens
50
    <400> 46
    99aggaagag actttatttg gccccagccc ctatccccac agccaagaca gtttgacata 60
    acaggeeceg gggeeetggt tgggtaaagg cagggtggee tggeeteetg attagtgget 120
    9tggccgtgg ccaccatgac tgtggccgtg gccgtggcca ctgtgatctt ggccactgtg 180
    gtcttagggg gtgccctccc cgaggcctgg cttatggtgg tggccagggc cctcgtcacc 240
    ctcgtgcatc ttctcgtggg aggcccaggt tagcctcgcc atcagcatga tgaactcctc 300
    gaageteage tgettgtetg catttgtgte caggteetee atgatgtgtt ctatgaeett 360
    ttcattctta ttctccttct tgagaaaatt ttgcagatct tttcgcacca gctcttngaa 420
```

ttccc

425

```
<210> 47
     <211> 565
     <212> ADN
     <213> Homo sapiens
     <400> 47
 10
     aattegeteg getttgacag agtgeaagae gatgaettge aaaatgtege agetggaaeg 60
     caacatagag accatcatca acacetteca ccaatactet gtgaagetgg ggcaccaga 120
     caccctgaac cagggggaat tcaaagagct ggtgcgaaaa gatctgcaaa attttctcaa 180
     gaaggagaat aagaatgaaa aggtcataga acacatcatg gaggacctgg acacaaatgc 240
     agacaagcag ctgagcttcg aggagttcat catgctgatg gcgaggctaa cctgggcctc 300
 15
     ccacgagaag atgcacgagg gtgacgaggg ccctggccac caccataagc caggcctcgg 360
     ggagggcacc ccctaagacc acagtggcca agatcacagt ggccacggcc atggccacag 420
     tcatggtggc cacggccaca ggccactaat caggaggcca ggccaccctg cctctaccca 480
     accagggccc cggggcctgt tatgtcaaac tgtcttggct gtggggctag gggctggggc 540
     caaataaagt ctcttcctcc aagct
20
     <210> 48
     <211> 430
     <212> ADN
25
     <213> Homo sapiens
     <400> 48
     gacttggagg aagagacttt atttggcccc agcccctagc cccacagcca agacagtttg 60
     30
     tggctgtggc cgtggccacc atgactgtgg ccgtggccgt ggccactgtg atcttggcca 180
     ctgtggtctt agggggtgcc ctccccgagg cctggcttat ggtggtggcc agggcctcg 240
     tcaccctcgt gcatcttctc gtgggaggcc caggttagcc tcgccatcag catgatgaac 300
     teetegaage teagetgett gtetgeattt gtgteeaggt eetecatgat gtgttetatg 360
     accttttcat tettattete ettettgaga aaattttgca gatetttteg caccagetet 420
35
     ttgaattccc
                                                                     430
     <210> 49
     <211> 305
40
     <212> ADN
     <213> Homo sapiens
    <400> 49
    tgacttggag gaaaaaactt tatttggccc cagcccctag ccccacagcc aaaacagttt 60
45
    gacataacag gccccggggc cctggttggg tagaggcagg ggggcctggc ctcctgatta 120
    gtggctgtgg ccggggccac catgactgtg gccggggccg gggccactgt gatcttgcca 180
    ctggggtctt agggggtgcc ctccccgagg cctggtttat ggtggtggcc agggcccttg 240
    tcacccttgt gcatttttc gtgggaggcc caggttagcc tcgccatcag catgatgaac 300
    tcctc
50
    <210> 50
    <211> 452
    <212> ADN
55
    <213> Homo sapiens
    <400> 50
    ggaggaagag actttatttg gececagece etagececae agecaagaea gtttgacata 60
```

```
acaggeeeeg gggeeetggt tgggtagagg eagggtggee tggeeteetg attagtgget 120
      gtggccgtgg ccaccatgac tgtggccgtg gccgtggcca ctgtgatctt ggccactgtg 180
      gtcttagggg gtgccctccc cgaggcctgg cttatggtgg tggccagggc cctcgtcacc 240
      ctcgtgcatt ttctcgtggg aggcccaggt tagcctcgcc atcagcatga tgaactcctc 300
      gaageteage tgettgtetg catttgtgte caggteetee atgatgtgtt ctatgaeett 360
      ttcattctta ttctccttct tgagaaaatt ttgcagatct tttcgcacca gctctttgaa 420
      ttccccctgg ttcagggtgt ctgggtgccc ca
 10
      <210> 51
      <211> 4439
      <212> ADN
      <213> Homo sapiens
 15
      <400> 51
      atcactgtgg agtaggggaa gggcactcct ggggtggcaa ggtgggaggt gggccctgtg 60
      ttcccacagt gggcagggag gtagtgaaag ggaagctggc cggacaggaa gggccattcc 120
     aagagggett tgtgegeagg getaageeaa gettteteea taggeaatgg ggageaactg 180
     gaggttegta geaggagaag gacacateaa geceaecagg aggetaagta aaaacagttg 240
     tctcccaagt tataagttcc tggaaccctt gctgggagca ggatttagaa aaatgatgct 300
     gagagatgct agaaacatat tcgccctgag gctctctcac tcagactgca agaggaaggt 360
     atcatcagaa ttgcccttaa ccaggaacca gaatagctgg gtccccttcc tgccaagtca 420
     gcaaccaget atgtgacett getcaggtce atetcegggt gtcagtttet teatetacaa 480
     tgcaagaggg ttgcccacct ctgagaaccc ttctaacccc aaatctcacc ctatgaatct 540
 25
     aagaacacaa cccctcgcca tcctaagtat cacagagcca ggcaagcatg ggtgagagct 600
     cagaccatcc ttgttggact aaaaggaagg ggcagactgc catggggggc agccgagagg 660
     gtcaggcccc cataggtcct cagcctgctt caacctcaaa ggggatgggg ggctgagtgg 720
     tgccagagga gcagcaggct cgctcgggga gagtagggcc ttaggataga agggaaatga 780
     actaaacaac cagctteetg caaaccagtt teaggecagg getgggaatt teacaaaaaa 840
30
     gcagaaggcg ctctgtgaac atttcctgcc ccgccccagc ccccttcctg gcagcattag 900
     cacactgctc acctgtgaag caatcttccg gagacagggc caaagggcaa gtgccccagt 960
     caggagetge ctataaatge egageetgea cagetetgge aaacaetetg tgtggeteet 1020
     cggctttggt aagtgagctg ccagcttccc caggcagaag cctgcctgcc gattccttct 1080
     ttccttccct gacccaactt ccttccaaat cctcctccta gaagccctcc ttggttggcc 1140
     ctgcctactt taaagcttct ttcacatttt cttaggtcat gttcccctgg ggcctcctgc 1200
     cctcaaatgc tttgcttttt ggcactctgt agatattcta aaaaatcatt ttgtacatgt 1260
     gtgtgacagg ccatctccca gttaagttgc agcctgtgct ttctttttat tttgcacttc 1320
     ccccactatt tetgtgagtg ettagtagga agtgtcaaag aagettgaca gcattttett 1380
     ctaagtgtcc caactcttgg ttttccatta cacagacaga gtgcaagacg atgacttgca 1440
40
     aaatgtcgca gctggaacgc aacatagaga ccatcatcaa caccttccac caatactctg 1500
     tgaagctggg gcacccagac accctgaacc agggggaatt caaagagctg gtgcgaaaag 1560
     atctgcaaaa ttttctcaag gtagggetgg actctggcag gtctgaccca gcctcaccgc 1620
     agtttgggtt gacaagggag gatgggagta tgggctacag caatcaaggg gaagatttga 1680
    geteetggag eecageecea agaegeageg agtgteetgt tatacaggge aggtgeteae 1740
45
    agttacacag gacgacaggg tcaagaaatt gctcaattga acacctgcta tttgtcgggc 1800
    cctgttctgg gcagagggat gtagtggtaa atgggagccc actattccat gaggagacac 1860
    acagtaaagt tgttggccaa taaagagcac agataaagcc aaatgccaat aagtgcctgg 1920
    aagaaaatga gatagagtgc gctgtgggca atggggctgg gtggggtgga ggtgaccagt 1980
    tagggtacat gagaagggcc tetttgagga ggtaacattt gagetgagee eegaatgttg 2040
    gggagggaag cccctgagga tgacacttgg cacaaagctg aggagaccct aagcctcagg 2100
    gcgaacttgg ggtggaagac ttgggggctt ttctaatcct aagggtctgc ggtggaaaat 2160
    gaatgcataa agagcacatg gagagcacct gcacagcact cagggaactg ggaggttttt 2220
    cccccgctcc aaaaatgatt aggcagttct aagaaaaagg ctgagcactt ccaacagcct 2280
    ttttgttttc ttttcaaatt tggggaaagt cgggaaacag aggcctgcat taagaagggt 2340
55
    ggaacacatg ggtctcagtc tcagttccag tcccggagcc agacatcctg gggtaggtcc 2400
    ccagecetee cagtgeeeet eeeteegeet tggtaaggtg gagaattgca geetteagag 2460
    ttaggggccc tgacagctct ccataggtgg aggcctcagg caggcaggat gctgggtggg 2520
    gtaggcaaga aagggcccag cagagaggcc gcatcggaaa actatcctcc atgtgacccc 2580
```

```
ctatgcccgc ttcacccccc acctgacatc ccccaccaga agcaaagcga tgctgtggga 2640
      aaggaagcag agceteatgg atgggetgea caggagagtg etegeattgg etgggtacee 2700
      cacaggttct gggaggggac ttagcgaggt gactcagtgc ctcggcctcc caaagtgctg 2760
      ggattacaag catgagccac cctgtccgac catctcccct tttatacttt atcacaccct 2820
      tgaggtcagc ggagcacata ctctgctctc tgaccctcca tctcccctgc ccacacctag 2880
      gtttttctag tgtttccccg ttgtattggt tgaaataagt ttcactaatt ggtaacctcc 2940
      agagggaagg gaagggaagg caggggaagg agtgaagtgc agaggggtag cagagtggaa 3000
      ctggcctcta agtcagatct gaatttgcat gccctcaata gtcaagcctg tgaaaactaa 3060
      tgaccetete taggactggt ttcaagtett eetecaggaa gataceatte etagetgtta 3120
 10
     aagttgttat aaggaccaaa tgaggtgaca tttccaggct tactcatgcc atgaccaggg 3180
      caagaccetg gaactcaget teetetteta taaatagaga atcageacce aagtcacagg 3240
     gtcatggagg gaataaactg gagagcgttt ggtatgtgct cagtgtctgc tccattgtgc 3300
     gcactcagcc tatggtcatt tttaattttt aaatccagcc ccagggtcga ggcttccttg 3360
     tacatttgcc agctggtcat ttactgtgct cccagtcccc acctctggcc acacccagct 3420
 15
     ctcacagcct tctctcccca cccgcagaag gagaataaga atgaaaaggt catagaacac 3480
     atcatggagg acctggacac aaatgcagac aagcagctga gcttcgagga gttcatcatg 3540
     ctgatggcga ggctaacctg ggcctcccac gagaagatgc acgagggtga cgagggccct 3600
     ggccaccacc ataagccagg cctcggggag ggcaccccct aagaccacag tggccaagat 3660
     cacagtggcc acggccacgg ccacagtcat ggtggccacg gccacaggcc actaatcagg 3720
20
     aggccaggcc accetgeete tacccaacca gggccceggg getgttatgt caaactgtet 3780
     tggctgtggg gctaggggct ggggcaaata agtctcttcc tccaagtcag tgctctgtgt 3840
     gcttcttcca cctcttctcc aaccctgcct tcccagggct ctggcattta gacagccctg 3900
     teettatetg tgaeteagee eeetcattea gtattaacaa aatgagaage agcaaaacat 3960
     999tctgtgc tgggcccctt ggctcacctc cctgaccatg tcctcacctc tgacttcagg 4020
25
     ccccactgtt cagatcccag gctccctgcc ccatctcaga caccctgtcc agcctgtcca 4080
     gcctgacaaa tggcccttgt cactgtacac tgtagaaagc aaaaaggcat atctctaccc 4140
     cttgatatgc ctgctacctc accaaccagc cccaagcctg tcttcaccca tcactgtcta 4200 -
     cacageeete teteteteet aacagaatte tatteetetg aaagtettea gaaactggac 4260
     ctagatagtg ccatgtctgg ggaggaatat ggcaccaggc agtggaaaca aggacagatc 4320
30
     99t9t9ttat ctcacatttg atcagagagc atgatetete ttaacagace tgecaceeta 4380
     atcaacggga gtgctcacac aagtgggagt ctgagagctt agccctatgc ccaccctgg 4439
     <210> 52
35
     <211> 565
     <212> ADN
     <213> Homo sapiens
     <400> 52
40
     aattegeteg getttgacag agtgcaagae gatgaettge aaaatgtege agetggaaeg 60
     caacatagag accatcatca acaccttcca ccaatactct gtgaagctgg ggcacccaga 120
     caccctgaac cagggggaat tcaaagagct ggtgcgaaaa gatctgcaaa attttctcaa 180
     gaaggagaat aagaatgaaa aggtcataga acacatcatg gaggacctgg acacaaatgc 240
     agacaagcag ctgagcttcg aggagttcat catgctgatg gcgaggctaa cctgggcctc 300
45
    ccacgagaag atgcacgagg gtgacgaggg ccctggccac caccataagc caggcctcgg 360
    ggagggcacc ccctaagacc acagtggcca agatcacagt ggccacggcc atggccacag 420
    tcatggtggc cacggccaca ggccactaat caggaggcca ggccaccctg cctctaccca 480
    accagggccc cggggcctgt tatgtcaaac tgtcttggct gtggggctag gggctggggc 540
    caaataaagt ctcttcctcc aagct
50
    <210> 53
    <211> 255
    <212> ADN
55
    <213> Homo sapiens
    <400> 53
    gayaayggng aygtntgyca rgaytgyath caratggtna cngayathca racngcngtn 60
```

```
mgnacnaayw snacnttygt ncargenytn gtngarcayg tnaargarga rtgygaymgn 120
      ytnggnccng gnatggcnga yathtgyaar aaytayathw sncartayws ngarathgcn 180
      athcaratga tgatgcayat gcargaycar carcenaarg arathtgyge nytngtnggn 240
      ttytgygayg argtn
  5
      <210> 54
     <211> 2724
     <212> ADN
     <213> Homo sapiens
     <400> 54
     cgcgctatgt acgccctctt cctcctggcc agcctcctgg gcgcggctct agccggcccg 60
     gtccttggac tgaaagaatg caccaggggc tcggcagtgt ggtgccagaa tgtgaagacg 120
     gegteegact geggggeagt gaageactge etgeagaceg tttggaacaa gecaacagtg 180
     aaatcccttc cctgcgacat atgcaaagac gttgtcaccg cagctggtga tatgctgaag 240
     gacaatgcca ctgaggagga gatccttgtt tacttggaga agacctgtga ctggcttccg 300
     aaaccgaaca tgtctgcttc atgcaaggag atagtggact cctacctccc tgtcatcctg 360
     gagtctctcc agaagcacct agcagagctg aatcaccaga agcagctgga gtccaataag 480
     atcccagage tggacatgae tgaggtggtg geoceettca tggecaacat ceeteteete 540
     ctctaccctc aggacggccc ccgcagcaag ccccagccaa aggataatgg ggacgtttgc 600
     caggactgca ttcagatggt gactgacatc cagactgctg tacggaccaa ctccaccttt 660
     gtccaggcct tggtggaaca tgtcaaggag gagtgtgacc gcctgggccc tggcatggcc 720
     gacatatgca agaactatat cagccagtat tctgaaattg ctatccagat gatgatgcac 780
     atgcaaccca aggagatetg tgcgctggtt gggttetgtg atgaggtgaa agagatgccc 840
     atgeagacte tggteceege caaagtggee tecaagaatg teatecetge eetggaactg 900
     gtggagccca ttaagaagca cgaggtccca gcaaagtctg atgtttactg tgaggtgtt 960
     gaattcctgg tgaaggaggt gaccaagctg attgacaaca acaagactga gaaagaaata 1020
30
     ctcgacgctt ttgacaaaat gtgctcgaag ctgccgaagt ccctgtcgga agagtgccag 1080
     gaggtggtgg acacgtacgg cagctccatc ctgtccatcc tgctggagga ggtcagccct 1140
     gagetggtgt geageatget geacetetge tetggeaege ggetgeetge aetgaeegtt 1200
     cacgtgactc agccaaagga cggtggcttc tgcgaagtgt gcaagaagct ggtgggttat 1260
     ttggatcgca acctggagaa aaacagcacc aagcaggaga tcctggctgc tcttgagaaa 1320
     ggctgcagct teetgccaga ecettaccag aagcagtgtg atcagtttgt ggcagagtac 1380
     gagecegtge tgategagat cetggtggag gtgatggate etteettegt gtgettgaaa 1440
     attggagcct gcccctcggc ccataagccc ttgttgggaa ctgagaagtg tatatggggc 1500
     ccaagctact ggtgccagaa cacagagaca gcagcccagt gcaatgctgt cgagcattgc 1560
     aaacgccatg tgtggaacta ggaggaggaa tattccatct tggcagaaac cacagcattg 1620
40
    gtttttttct acttgtgtgt ctgggggaat gaacgcacag atctgtttga ctttgttata 1680
     aaaatagggc teecccaect eccceattte tgtgteettt attgtageat tgetgtetge 1740
     aagggageee etageeeetg geagacatag etgetteagt geceettte tetetgetag 1800
     atggatgttg atgcactgga ggtcttttag cctgcccttg catggcgcct gctggaggag 1860
    gagagagete tgctggcatg agecacagtt tettgactgg aggecateaa ecetettggt 1920
    tgaggccttg ttctgagccc tgacatgtgc ttgggcactg gtgggcctgg gcttctgagg 1980
    tggcctcctg ccctgatcag ggaccctccc cgctttcctg ggcctctcag ttgaaccaaa 2040
    gcagcaaaac aaaggcagtt ttatatgaaa gattagaagc ctggaataat caggcttttt 2100
    aaatgatgta attcccactg taatagcata gggattttgg aagcagctgc tggtggcttg 2160
    ggacatcagt ggggccaagg gttctctgtc cctggttcaa ctgtgatttg gctttcccgt 2220
50
    gtctttcctg gtgatgcctt gtttggggtt ctgtgggttt gggtgggaag agggcccatc 2280
    tgcctgaatg taacctgcta gctctccgaa gccctgcggg cctggcttgt gtgagcgtgt 2340
    ggacagtggt ggccgcgctg tgcctgctcg tgttgcctac atgtccctgg ctgttgaggc 2400
    getgetteag cetgeacece tecetttgte teatagatge teettttgae etttteaaat 2460
    aaatatggat ggcaagctcc taggcctctg cttcctggta gagggcggca tgccgaaggg 2520
55
    tetgetgggt gtggattgga tgetggggtg tgggggttgg aagetgtetg tggcccactt 2580
    gggcacccac gcttctgtcc acttctggtt gccaggagac agcaagcaaa gccagcagga 2640
    catgaagttg ctattaaatt gacttegtga tttttgtttt geactaaagt ttetgtgatt 2700
    taacaataaa attctgttag ccag
                                                                     2724
```

<210> 55 <211> 2171

```
<212> ADN
     <213> Homo sapiens
     <400> 55
     cgcgctatgt acgccctctt cctcctggcc agcctcctgg gcgcggctct agccggcccg 60
     gtccttggac tgaaagaatg caccaggggc tcggcagtgt ggtgccagaa tgtgaagacg 120
     gcgtccgact gcggggcagt gaagcactgc ctgcagaccg tttggaacaa gccaacaqtq 180
     aaatcccttc cctgcgacat atgcaaagac gttgtcaccg cagctggtga tatgctgaag 240
     gacaatgcca ctgaggagga gatccttgtt tacttggaga agacctgtga ctggcttccg 300
     aaaccgaaca tgtctgcttc atgcaaggag atagtggact cctacctccc tgtcatcctq 360
    gagtetetee agaageacet ageagagetg aateaceaga ageagetgga gtecaataag 480
     atcccagage tggacatgae tgaggtggtg gececettea tggecaacat ceeteteete 540
     ctctaccctc aggacggccc ccgcagcaag ccccagccaa aggataatgg ggacgtttgc 600
     caggactgca ttcagatggt gactgacatc cagactgctg tacggaccaa ctccaccttt 660
    gtccaggcct tggtggaaca tgtcaaggag gagtgtgacc gcctgggccc tggcatggcc 720
     gacatatgca agaactatat cagccagtat tetgaaattg etatecagat gatgatgcae 780
     atgcaaccca aggagatctg tgcgctggtt gggttctgtg atgaggtgaa agagatgccc 840
     atgragacte tggtccccgc caaagtggcc tccaagaatg tcatccctgc cctggaactg 900
    gtggagccca ttaagaagca cgaggtccca gcaaagtctg atgtttactg tgaggtgtgt 960
    gaattcctgg tgaaggaggt gaccaagctg attgacaaca acaagactga gaaagaaata 1020
    ctcgacgctt ttgacaaaat gtgctcgaag ctgccgaagt ccctgtcgga agagtgccag 1080
    gaggtggtgg acacgtacgg cagctccatc ctgtccatcc tgctggagga ggtcagccct 1140
    gagetggtgt geageatget geacetetge tetggeaege ggetgeetge aetgaeegtt 1200
    cacgtgactc agccaaagga cggtggcttc tgcgaagtgt gcaagaagct ggtgggttat 1260
30
    ttggatcgca acctggagaa aaacagcacc aagcaggaga tcctggctgc tcttgagaaa 1320
    ggctgcaget tectgecaga ceettaceag aageagtgtg ateagtttgt ggcagagtae 1380
    gagecegtge tgategagat cetggtggag gtgatggate etteettegt gtgettgaaa 1440
    attggageet geceetegge ceataageee ttgttgggaa etgagaagtg tatatgggge 1500
    ccaagctact ggtgccagaa cacagagaca gcagcccagt gcaatgctgt cgagcattgc 1560
35
    aaacgccatg tgtggaacta ggaggaggaa tattccatct tggcagaaac cacagcattg 1620
    gtttttttct acttgtgtgt ctgggggaat gaacgcacag atctgtttga ctttgttata 1680
    aaaatagggc teecccaect eccccattte tgtgteettt attgtageat tgetgtetge 1740
    aagggagccc ctagcccctg gcagacatag ctgcttcagt gccccttttc tctctgctag 1800
    atggatgttg atgcactgga ggtcttttag cctgcccttg catggcgcct gctggaggag 1860
    gagagagete tgetggeatg agecaeagtt tettgaetgg aggecateaa ceetettggt 1920
    tgaggccttg ttctgagccc tgacatgtgc ttgggcactg gtgggcctgg gcttctgagg 1980
    tggcctcctg ccctgatcag ggaccctccc cgctttcctg ggcctctcag ttgaaccaaa 2040
    gcagcaaaac aaaggcagtt ttatatgaaa gattagaagc ctggaataat caggcttttt 2100
    aaatgatgta attcccactg taatagcata gggattttgg aagcagctgc tggtggcttg 2160
45
    ggacatcagt g
    <210> 56
    <211> 35465
50
    <212> ADN
    <213> Homo sapiens
    <400> 56
    gatettgget caetgeaace teegeeteea aggtteaage gateeteea eeteageete 60
55
    ccaagtagct gggattacaa gcgtgtgcta tcacacctgg ctaattttta tatttttggt 120
    agagatgggg tttcaccttg ttggttaggc tggtcttgaa ctcctgacct caggtgatct 180
    geotgeetea geoteccaaa gtgetgggat tacaggtgtg ageoacegeg cecageetga 240
    ccctttcttt ctctactggc aaaactcctg ctccttttta aagccaagct catgtcacct 300
```

		gtcctcgctg					
		ctgctctcca					
		tgggctcctt					
		g catgagtcag					
5		, cctcaggctg					
	actcaccct	cagagtette	: aatgcccact	attacttcac	: acagttggcc	: tgtgacaggd	660
	aatcaggtca	tcgtccacgg	ctaccaggtg	tttcatgtct	actgtgactt	ccaggaccad	720
	aagccctttt	gcgcccacca	tgtcttcacc	taagagatct	tcaaagccca	gtatgtctct	780
		ggatcctcca					
10		gcaacaccca					
		agcccaagca					
		cccagcagca					
		accaggacca					
		cacageeggg					
15		agggccagca					
		gtgagaactc					
		accagcaaca					
		ccaccaggag					
20		aagtgtcaaa					
20		tcatcaagga					
		agccccactg					
		ccgcaaagtc					
	ccagaagagg	acgcacagca	gagtgagaag	tcacagttgg	aagagaaacc	atagcagggc	1680
25	aagaagtege	acccggaagg	gaattetgag	ccagatggga	agacacagcc	agtctagaag	1740
25	ccacagcaag	gggaaaagtc	aaaaccaatc	tagaaccccc	agaagaggaa	gaagtcacaa	1800
		aaccccagca					
	gagagatcac	aggggatcta	gcagccccag	gaaggagagt	ggtcgcagtc	aatcaggaag	1920
	ccccaacaag	cagagagatc	acagccgatc	tagaagtccc	aacaaggcga	gagatcgcag	1980
70	ccgatctaga	agtccctaca	aggcgagaga	tcgcagccga	tctagaagtc	ccaacaaggc	2040
30	gagagattgc	agccgatcta	gaagtcccta	caaggcgaga	gatcgcagcc	gatctagaag	2100
	tcccaacaag	gcaagagatc	atagccgatc	tagaagtccc	aacaaggcga	gagatcgcag	2160
		agccccagca					
		agacgatcta					
2.5	ctccagcaaa	gagagagatc	acagacgatc	tagaagcccc	agcaaggaga	gacagcgcag	2340
35	acaatctaga	agccccaaca	aggagagaga	tcgcagccaa	tctagaagcc	ccagcgagga	2400
	gagagagcac	agacaatcca	gaagccccag	caaagagaga	gatcgcagac	gatggagaag	2460
	ccccagcaag	gagagagagc	gcagacaatc	tagaagctcc	agcgaggaga	gagatcacag	2520
	ccgatctaga	agccccaata	agcagagtgg	ttacagtcga	cctagagcct	ccagcaagga	2580
	gaaagctcat	agccgatcta	gaacccccag	caaagaagga	aatcatagcc	aatctagaac	2640
40	ctctagcaag	gagagcgacc	ccagtcaatc	tacagtcccc	agaagtcccg	actggaagag	2700
	atcccctact	aggacaagca	gtctcagtca	gaatagaacc	cctagcaaga	caagcagcca	2760
	ctccccatca	acatttccca	gtgggggcca	aaccctaagc	caggatgaca	gtcaagccga	2820
	cgccaccacc	tctaaggcca	ccttacctgg	ggaaaggtct	tcatcatctt	cttccaagct	2880
		ccagtctcag					
45		cagagcagca					
	acctccggcc	acaagttctc	taatacagga	tgttggcagg	tagagaggga	tgctggatag	3060
	ggggaaagga	aagacctgtg	atgattcaat	aaatttttac	atagcaccca	tccccaccaa	3120
	gcccaactgt	gtgctcactg	ctggcatggg	qcacaqaqqa	cccaqctct	qtccctqact	3180
	gtctacaggg	tcttgactgc	aagccctgcc	cctctctaga	tctttttt	ttttgagaca	3240
50	gagtctctct	ctgttgccca	ggctggagtg	cagtogtoto	atctcagctc	actocaacct	3300
	ccacctccca	ggctcaagca	attctcctac	ctcagettee	cgagtagctg	gaactacaag	3360
	tgtgcgtcct	cacgcccggc	taattttgta	tttttagrag	agatogooch	tcaccatett	3420
	ggccaggctg	ggctcgaact	cctgacctca	gatgatccac	atacctcaac	ctcacaaaat	3480
	gctgggatta	taggcatgag	ccaccacacc	catececete	totaggtett	aatttcccc	3540
55	tgtgqqcaac	aaggctgcct	tctggttctt	atteagrage	atagggggg	ataacactca	3600
	aaatattcaa	cagtggggac	taatataaa	accastcaca	actorcosts	and a care con a care care care care care care care ca	3660
	gataccagge	cttaaccctt	tagttggtgg	accatege	actyayayty	tagagaagata	3720
	ttatqqqqaa	aaaaaaccct	caaactotot	ttttcctct	ggcccggggc	atcacaacaa	3781
	. 555544		January	cccccccca	CLCLCacact	accacadead	J / 0 U

	tcatcaacac agaattctgt	gaccaaatg	t gtggggcttt	ttccccaca	c actacacage 3840
	agacaacage taggigieee	cccgattc	c attccaacgo	totoccac.	a cocadotaat 3900
	terigratic ciggaagaga	cagggtttca	a ccatattaca	e cagagetea.	a gcaatctgcc 3960
	caccicagic ciccaaagig	ctgggatta	aggcgtgag	caccacacc	c gactttttta 4020
5	aaaaaacaaa aacaaggccg	ggcgcagtga	a cccatqcctd	taatcccao	c actitoggag 4080
	geegaggigg geagateace	rgageteage] agtttgacac	cageetagg	c aacatogcaa 4140
	acception adadadada	aaaaaatta	: aaaagttago	: caatataata	g gcatgtgctt 4200
	aragicitay clacityaga	gyctgaggea	a qqaqqataaa	l ttgagcctg	a aaggtcaagg 4260
	· geagegay cogegacott	gccactgcac	: tcaaqcctqq	, atgacccato	c ttacaaaaaa 4320
10	addatettig tiggagetge	Luacagaact	: caaqqaaatq	ı cttacttada	a tttactggtt 4380
	caccacagag garacigcaa	agaacaaaga	l tgaagagatg	tatagaacaa	a ggtataaggg 4440
	aaggggcagg gagcttcacg	ccctccctgc	ggtgctaccc	tacaggaaco	Ctcaggtggt 4500
	tagctatgcg gaagctctcc	aaacccagto	ctcttagatt	tttacggagg	Ctttaagaca 4560
	gcagcattgg gcatggactt	ctctqaaaaq	totottaaga	ccaacaatca	agaaggtggg 4500
15	gaagattaga gtcttgccct	ggggcaggaa	atggaggga	ggaggaggt	agaaggragg 4620
	tgtttcttca gacctgcccc	aggectaagg	tacacaacat	tataacaaca	agagagatte 4680
	aaggetgtag gagttaccag	CCaggaactg	togatgaaaa	ccaatatat	tatatatata 4000
	ataccacaag gggggtccaa	agtggcagtt	aggaacagga	actacttata	tacacatata 4800
	acaccaaccc atctggaagt	attttaatat	ttaaacaatt	ggtatgggta	tagtagtgat 4860
20	tgattatcag ccttagttct	gtatcaatto	gcaagatagt	geatggtta	gggggggttg 4920
	agctgtgtag caccaagcaa	agaacttaac	ttctctaccc	tatttagtta	tatagaaaa Faaa
	aggggcttcc aggccttaac	tcacgtactc	cccataacta	gactgggaat	totogradua 5040
	gtacagatga ggaaacagac	acagaggtga	taagtgagta	gaccygyaat	cateteetee 5100
	aagtggatga actaggattg	gaagccagac	Ctttcataaa	atgatttete	accatcingt 5160
25	gtttttctga agattcagta	ggctcactga	tagaaattgg	tagtatataa	agettadaag 5220
	atcaagagtg gccattacta	Ctcccacccc	taccactate	taaastssas	atattanea 5280
	cctctcatct ctccctgtgc	acacaaggc	ttttcacatc	tataactccag	acgetecaga 5340
	ctgttgctgt caagaatgtc	ctcctcctcc	ttttttttt	ttttttaa	agracaceca 5400
	actitgitgc ccaggctgga	gtacagtage	gcgatctcag	ctcactccaa	acygayccc 5460
30	gcatcagcct ccctagtagc	tgggattaca	ggcagccacc	accaccatge	ccacctaatt EERO
	ttttggtatt tttagtagag	acagggtttc	attatotcao	ccaggetggt	Ctcaaactcc E640
	tgacctcagg tgatccattt	accttggcct	cccagagtgc	taggattaca	ggcaagagcc 5700
	accacgocca goodtootto	ccccttttq	qcctqqaqaa	ctccttttca	CCCttcaaag 5760
	cccaccacaa acataagaac	ctctatactt	cttacccact	gaaatactgc	ctctgccagg 5820
35	aagcettetg tgacttetet	ctctccctct	tcaccaacoo	accaccccca	cccccacca 5000
	accccaccac acacacacac	cactactqtc	ttccactgta	ctccctgaca	gragagage E940
	aagcagggcc agttgatgca	gcctcagcta	tatctcttac	atoccaaooc	ccatacacta 6000
	gggatacaat ggtggaaaat	acatggtccc	ttcaaagtct	agatatcaaa	tttaatgctg 6060
	gggactaaag agaaaagctt (cagattgaaa	cctggaggtg	actagaacaa	aggaccattg 6120
40	gcatcattgg cagggcaact t	cctaaagaa	agcacctaaa	tettagettt	taaagacaga 6180
	tttcataatt ggcagaggag a	attctaatq	ataccctatt	gcctacaggg	CCCCatctaa 6240
		caagataaq	attoccagat 1	ttagcaaata	2222C2C22C 6300
	acatccaatt aatttttttg t	ttatttta	gatttttatt (acagaaataa	tatatagang 6360
	tgttgcgaag gctgctgtca a	attectage	tcaaacaatc	ctcctacctt	ggcetecacea 6300
45	Trocadage geegggatta (aggcatqaq	Ctaccacacc 1	taacccttat	ttatttattt 6400
	atttaatttt cttttttggg a	cggagtgtc	actctqtcqc	caggttgga	acacactace 6400
	gcgatctcgg ctcactgcaa c	ctctqcctc	ctgggttcaa d	coattatcc	tacccaaaca 6600
	tcccaagtag ctgggactac a	ggcqcqtqc	caccatoccc o	gactttttt	ttttttttt
	ttttttttt gagacggagt c	ttactctat	cacceagact o	gaatacaat	aggaggatet 6720
50	cggctcactg caagctccgc c	tcctagatt	cacqccattc t	cctacata	ggcatgatet 6720
	tagetgggac tacaggegec t	qccaccacai	cccgactatt t	tttgtatt	ttagtagnes 6840
	tggggtttca ccgtgttagc c	aggatgatc	coatchert o	acctcatas	tragrayaya 6840
	teggeeteec aaagtgetgg g	attacagge	staageeace g	caccasass	todaccegee 6900
	tatttttaa gagacagggt c	tcactcaat	acceadact o	regeteaged i	cacceatte 6960
55	gtaggaaagg ggcttccagg c	Cttaactca +	atactecee o	ataaccace	ayyytgatet 7020
	ageteactgt aaceteaaac t	CCtatactc =	aggtaccct c	ctaccagg (LLyggaggtt 7080
	ctgggactac aggtatgcgc c	accatocca	octtaattt t	tacttett 4	ayyayagcag 7140
	ttttttgta gagacggggg to	Ctcactata t	tacccaact t	ggtettes:	1111111111 7200
	- 2 22235 -		geceayye t	gguerigaa (Judgeget 7260

					cactgcaact		
					tttctaaaag		
	ttggatataa	ttgtttatct	gaaattcaaa	tttaactaga	a cattgtatat	tttatacggo	7440
_					a ccaggagaca		
5					cagagtatto		
					gcctatggca		
	aaggcaaaca	cagtgctgga	gaccccacaa	tgccctggg	ctatagcagt	caattcccaa	7680
	gatgccccgc	gtgaacacaa	taggcacccg	ttccaatgct	. cgagcaaaga	. gaccagggca	7740
					ttcgttgtgg		
10	caggatgcct	taggcctata	gcgaccacct	tcccagactc	cccgtgtgga	agcgctccaa	7860
					ccggtctcga		
	ggacactctt	tcccaggatg	caccaggcct	acgactagcg	gaccgactco	cacagcgctt	7980
					gcacaaacgo		
	aaaaagaagc	cctcgggtca	ccacggcccc	agaccgccgg	ctccccggtg	acgggagtcg	8100
15	tcgctcccat	catgcagcgg	ggccgtagcg	cccgcttccc	ggcatgcctc	gcgcacccct	8160
	gcccgggaca	ctcaccggcg	ccggcggccc	ccgctccggc	tctgcggcgg	cggctgcacg	8220
	cccagcctct	gcgcctgcgt	cgcaagtagg	gtaggacago	gcgcaggggg	cgtgaagagc	8280
					ctgtgggaag		
	cgcgtcgggc	cgtcgacgag	acccgcgcgg	ggggcgccgt	gctttgcccc	tcgctgcctg	8400
20	ggtttacttg	gtacagcccg	cggcccaaag	gaacaagaag	ctgaagggtt	cgcgcgtgcg	8460
	tgtgcggggc	aggaacgcgc	cttacaaaac	tgggatgcgc	tgggggtgga	gggcgctagt	8520
	tcggactgga	tcctgggccc	gaggcctgct	tatttgcata	atcctagcgc	gggacaatga	8580
	aaggcctccc	gcactggaag	gagtgatttg	catattcccc	ggaggggcct	tactccagag	8640
					gcatgcgcgc		
25	gactgacgcg	aagtgggtag	ccttgtcttc	gtaggggatc	agtttgcatc	ctgagagagg	8760
					attgatctcc		
	gccccatgct	ggcggattct	gtggtttctġ	cagtgaacca	tactcctgta	ctcacggcac	8880
	cccagtcgaa	ggagatacgc	acctaattag	acaactacta	cccagaaggt	cagacctgga	8940
••					gccccggcct		
30	aaagacttcc	aggaggtggt	gatccttaag	ccaagtacga	ataggagcca	actagaatgg	9060
					gaggccaaaa		
	aaaaatagaa	gcgcatgttt	tgattgagga	agcaagagca	gcttagtatg	cctagaacct	9180
	aactggagac	gggaaatggt	tctatagacg	atgttagagt	tcaactatgg	ctacattcca	9240
3.5	gtcttcctgt	aagtgacttt	gtcacattct	ggcttaaaac	tcccccaaag	ggatcccatt	9300
35	aggaaaaaaa	aaaaatccaa	aaatctttat	catggcctca	gggctataca	cctggtctgg	9360
					ccatttctgt		
					ccgttccctc		
	tgcttttccc	tctgaccttt	gaatacctac	tcttgtgctc	accattcata	tcttggtaca	9540
40	gatgtcaatc	tgagaggctt	ttcctgatct	ctccataata	gcacttacac	atttgactgg	9600
40					ttgtaactgg		
					cactttggga		
	ggtgtatcac	ctgaggtcag	gagcttgaga	ccagcctggg	caacatggtg	aaaccctgcc	9780
					tgcctgtaat		
4.6					agaggttgca		
45					tctgggtctc		
	ccagcacttt	gggaggccga	ggcgggcgga	tcacgtcaga	agatcgagac	catcctggcc	10020
	atcctagacc	atttctacta	aaaatacaaa	aaaaaaaaa	aaaaaattag	ccgggcgtgg	10080
	tggcaggcgc	ctgtagtccc	agctactcgg	gaggctgagg	caggagaatg	gcgtgaacac	10140
50	gggaggcgga	gcttgcagtg	atccgagatg	gcgctactgc	actccagcct	gggcgacaga	10200
50	gcgagacttg	gtctcaaaaa	aaagagtaca	tgggacgtta	ttgtcctgtc	tactcctgtg	10260
	ggtttgaagt	tttccataat	gacaatggca	taccacatca	ccatactctg	catttatatt	10320
	aatagttett	atcacaatct	gaactttctt	tgcttccttg	ttttgagtgt	tttcctcatg	10380
	aaagcttcat	gagggtaaga	atggagtcgc	cctttttcac	tttgggttct	caatgcttag	10440
55	agcaggatca	gatttcagat	tagtgtagcg	ctgtctttaa	cacttaacat	ttgcctgttt	10500
55	tattcaccat	ggactctaga	actttgagca	gcacctggca	catcgtaaga	ggttattttt	10560
	Laaagttaga	ataatacatc	taaaatgtac	atgaatgaat	gagaggcctg	ggatgccaga	10620
	ccaaagagct	ttgacttggt	ctaaaggtga	tggggagcta	ggcaaaggtt	ttgagagttt	10680
	aactttaatt	caaagttccc	ttggagacta	atgtctgggg	tagggggaag	ccagggtaag	10740

	aatccaaaca	atggaatgg	a ataastaa				
	taactaaaa	acggaacgg	g gragereag	t cgctatcaa	a aagacaaga	c tgtgactati	10800
	aggacettet	ceteceeta	a cocaggiii	c tggggaggt	c gaggtaccc	t cagtgaggt	10860
	cettaettee	cctggccta	actigicae	c agcaaccat	c acactcctc	c ctcccctct	10920
5	aacacttett	Statesta	y gracagece	t tgacagcag	g acagacaca	c agccacccca	10980
J	_	aggerta	g tttaatggt	g gttagtgag	a ttgccaaac	c coctocccat	11040
	**********	acceegtae	a aaatgtgtg	t gtggttttt	t gttttttgti	t ttttgtttt	11100
	caacaagaaa	aagggggca	a aagccagga	a tggggagag	g ggggtgcaai	t ctgatattt	11160
	catacagact	tetgatttt	taatatatt	a tatataaaa	c catgaagac	c acgaatcct	11220
10	CCCaa .CECC		c cccgggggg	c ctggaggag	a gatggggaag	g gccccccag	11280
10	gagigggigg	acagagaga	c aaatatgga	t gggacagac	g ttqqqqqaa	a aggtagagac	111340
	aaggggagcc	caggaacct	g gggaagggg	g attggagaaa	a agggttggg	r ctatctccct	11400
	cactgeeeee	atcaaagtt	tgacacaaa	g acacagaat	cctatttcca	a cgccctcccc	11460
	CCACCCALCC	cccaccgt	g caaacatgg	c tttgcaaaga	a agtgcccaga	ı gctctgtgga	11520
15	taaaaaaaa	tggctggcai	ggggtctag	g accccaaa	g aaatctgtgt	tccccttccc	11580
1.5	2555555	accetteces	a gaaactgac	ccctcccca	c aagacctggt	: tttgtagcct	11640
	aggggccccg	geetteeee	agttatctt	ccccaaccca	atccctacto	r ccctcactgg	11700
	actigggggg	tctggacctt	: tggcccctg	cccctggggg	acccaqacct	ctagaccctc	11760
	acccctggcc	Cttacagaga	i tccaggcato	caacacccc	atccctqccc	aagcgtctga	11820
20	ggtgttagtg	grgggggag	, aagcccacca	a teccagaete	tggtaaatgt	ctttgctggt	11880
20	cccccgcage	rggcagrggg	, ggggacccca	a gcccaggccc	aggeetagge	ctagagtaga	11940
	gatagggtca	gatgaagaat	tectettee	tcttgtgtcc	gtcgctgcca	ttgaggaagg	12000
	aggggtta	tteteetgt	tcatccaago	cactggctto	: gtgggtcaga	taggaacctg	12060
	agggggtgac	agacccccgg	ggcaggggg	, acatatttgt	ggatccagga	gttggacaga	12120
25	geataaggg	aagagggaga	cagacaagac	acatgccagg	cgaaggaaga	gggagaaacg	12180
23	aattaggaag	ggagaggcag	agaaagaggt	aaacagtggc	agagaaagag	gtaaaagcag	12240
	tttccttacc	ctactacas	cccaccgaaa	gtgccaccct	tatectttet	cttggaggta	12300
	ccatactett	tttttaaast	cyaatteage	aattaggaaa	ataaattgtt	ttattcaaat	12360
	tacccagact	acteteceee	tactacatt	atttttagta	gaaaaggggc	tgcgccatgg	12420
30	catactagas	ttacacccct	gaggagaga	tcaagtgctt	tatccgcctt	ggcctcccaa	12480
50	cgtgctggga	tctacaggcgt	gagecaeege	gcccaaccgc	aaatctatgc	ttttaattca	12540
	gcttctaaat	tacaacaaa	tttgggtatt	grgccgaaag	ccccgccccc	tttgtcatct	12600
	ccgcccccgg	ccccctctt	tergyaatee	agageetagg	ctccgccctc	tcgttaccct	12660
	ggctctaggc gtcccactca	cccstctaca	gtagggggg	acaaccaacc	aaccgtagag	tccaggcccc	12720
35	gtcccactca	agcagcgcca	gracegagea	ccagaccatg	cccactagca	cacatatgat	12780
	cagaaacacc ctctaccacc	acaccadat	Staceage	cacaatggca	tagggaaccg	acgtctgagc	12840
	ctctaccacc	ctaaccagggt	cagacagagg	gacacggcac	aggaccaggt	catcagagga	12900
	cgatcccagt tgccctttta	tataccacac	ccctcaaaa	ttactacase	attetgeaca	cgtctaaccg	12960
	tgccctttta cagatgctta	ttaatttata	Cactoccoa	ccactacac	cttgtagtct	cttctctttc	13020
40	cagatgettg tttette	ttattttctt	ttacagagaga	CCCCCCCCC	gagtcatgtt	acattttcct	13080
	tttctttttc :	gggctcaagc	gatecteege	gggggtetea	ctatgtggcc	caggetgate	13140
	ttaaactcct q	CCCCCCCCCC	ccatcccttt	tettta	ccaaagtact	gggattagag	13200
	gcgtgagcga (gaaacagagt g	CCaagaaaca	agtccaagtc	cetterene	caagettett	cctccactaa	13260
	atttaaagtg (ctgggccaa	ctaccaaaat	tteteeeaee	ctgtctaaaa	cgctccaagt	13320
45	gaacagctgt d	tactagage	CCattccaac	caccttacat	cegtcataga	gctaaacaca	13380
	acaacagcct t	gttatatag	gtgctattgt	ttatttagag	atttagttca	cataatcttc	13440
	ggcgcagaca g	gttcggtta	cctgcaatag	aatacaacca	accepants	ggtaaactga	13500
	ggccagtctg g	tcccaaaac	aaaaagaact	ctattaacta	accegaattt	gagccccgcg	13560
	gcctctttgc t	caageeee	cccccaccac	ctaccacca	Cogaaccccc	gagttatgtg	13620
50	gcagcctgct c	tcaccgtag	accacaagta	catacacac	Schoolster	ccagteggee	13680
	tggacgcctc c	caagtgtag	gtgccgttat	cccccatec	ceregearge	aggegettat	13/40
	tototoccac c	geeteegee	ctctccaaca	aagactcatt	cagaccegge	agegtgageg	13800
	ggtttggcct g	ggtggggat	aaagtatagt	gagagttacc	aaccaaaata	cayeyyatet :	13000
	attctgactt g	tcaagaatc	tagacatgca	actotostos	caccyayyrg	tageaccca :	13350
55	aggetteetg o	tatctcttt	cctttctaaa	aaaccaacac	toctoccost	cocaaataag :	13380
	atcaccaagg t	ctcaggaat	tctagcccag	actoaacato	ataactteta	acticcacco :	14040
	cagcacttta g	gaggctgag	acqqqaqac	tacttaagge	cadcadttos	acegeaatee .	14160
	gggcaacaca g	ggagacccc	gtcactacaa	ttaaaaaaara	ataataataa	ayaccaycci . Faataataat 1	14330
			-			acaalaat .	17240

	tctagccctc	ccacgccatt	ccatcctcag	g caaccagga	g tctgaggctg	, cacagettea	14280
	gtattgggga	a gtctgagcct	ccagattcct	cctccctca	g gatccaggag	tccaggtccc	14340
	agatccctat	tcgtccaggt	ccccagctct	ctcctcctc	a ggacccagga	atccaggtcc	14400
	tagctccctc	g tttgtccagg	g tecteagete	tctcctccti	t aggacccago	agtccaagtc	14460
5	cctggtccct	gttcttccag	g gtccccagct	ttctcctcci	t gaggacgcac	gaggccccca	14520
	gagctcacct	ggggttccc	gtgacagcac	acgtcaacad	c cagcgtgtct	ccctccctca	14580
	ccacagettg	, ggaggcatga	atccgggccg	tgggggagt	tgttaggcaa	aagtaagagg	14640
	agagagtagt	ttccaagcca	tcacgcagga	caaggggga	cctcgcgggt	gcgggtggct	14700
	ggcgttggga	tcccttgggt	cctggcccgc	: cggtcactta	a cactgcacat	ccagcacgta	14760
10	ctgcgtctgc	ttgctgtgtc	cggagggcag	cgcctggttd	tgcgcctcac	agatgatgat	14820
	accaccgtcg	tccttacggt	ccacacgaaa	ccgtactgtg	g cttgccacgo	tccagacctt	14880
	gccattttcc	tggctgctgc	: tcactcctgc	cacaccccgg	g tcagacactg	tcaggccaca	14940
	attccggctc	catccaccca	cccacccgag	ccaacgccaa	agcaggctat	ttgccaagct	15000
	ccacccctta	cccacaggcc	ccgcctcttg	tcctccaago	tacgcccctc	ccctaaccaa	15060
15	gcccacgtgc	ctcctcccaa	agctcttccc	tctttcacgo	tcatgctttc	tcqtctatca	15120
	atccatttaa	ttgctatata	tataaaaaca	taaatttata	tatatactta	qaqacaqqqt	15180
	ctcacaatgt	tgggcaggtt	gaactcctga	cctcaaqcaa	tcctcccatc	tcagcctccc	15240
	aaagtgctag	gactacaggo	gtgagccacc	qcqctcqaca	tcaaccacta	catattgaat	15300
	gtccagtgtc	tgtgaaaacc	tataactcct	ctccacatat	aaacaacctc	tectaagtee	15360
20	cacctcctcc	ccatcccttq	tcagcactcg	acccagagta	cctttcagct	ccttacaatc	15420
	ccggtaccag	cgcagggtgg	caqccqqacq	ggaccgcgga	acgaggcagc	tgagetecae	15480
	ctcgccgccc	tctaccqcct	gctcccggac	ctccaccaca	ggattctctg	gggccactgc	15540
	cgcagggaga	agggaagtaa	ggggttaaag	aaggcacgaa	cgtgggctca	aagcgatcga	15600
	gctgcctqtt	cccaqcqacc	atagggaacc	agggtcccag	gtggcagggg	tcaaaggga	15660
25	gaggtcagga	gccagatgcc	catccaggat	gttaaaaata	gccatggtct	gaaagtetea	15720
	ggagaagaga	qaaqcaqaqa	agaaaggagg	agaggatgcg	tctgacaagg	gaaagaacat	15780
	tacctagtac	catgageata	gcaatctggt	gatagatato	ttctgtgtag	anctoncina	15840
	aatagccccc	ctcatcctcc	aggcgggcat	ctgagagccg	gateegeace	cacataga	15040
	agaactcctc	aagctggaaa	coctcatect	tcaaggctag	agagagtgag	cadcasacata	15960
30	tgaatttcgg	gagtectoge	ctcacaagtc	ccacccttcc	gacaggagct	tagagtagg	15960
	ccctctacct	cttttctcca	gccatatcta	tgagtctgag	gtgtccaact	atttactccc	16020
	ttgaggaccc	agcattattc	aagtoctoct	acctacagas	ccagcagtcc	acceacece	16140
	ccctttcttc	tccgagaccc	aggagaccaa	acticticagga	gtgtcctctt	teaggacted	16140
	ggagcctggg	ccccagccct	ctcttccttt	aacactcctc	agtotggtoc	ccaggacacg	16260
35	ccacqqqtqc	cattgaagaa	gagggtctgc	cagactagat	tctggatgac	aastatssa	16200
	ccatcatact	ggtgcagacg	gcaggtgatc	traccacce	caccctcagc	cactatagac	16320
	ttctctatct	gtacttcctg	tectaceeet	ggaggattag	acaaagagac	accigicacg	16380
	acttactgag	actocast	caattttttc	tttctccctc	ttaaaayayac	aggatagaag	16440
	tecetetet	teceteatt	cattccattc	gagtgaagat	ttccccatcc	aaacccccaa	16500
40	ggacagggag	gazatetget	ccctactcta	caccyaacat	ttcctgcagg	ctagagteca	16560
	tactctaata	aggggaggg	acceactica	aaayagetge	agtcaagatt	tagtagaata	16620
	gaattgccta	gagagagag	tagggcacacc	aggageeeag	agcaagggag	gactattata	16680
	gatettaaag	agagacaga	agetagaga	gggctetgea	agaaagctcc	actggatetg	16/40
	taagaggggg	agtaagtagg	aggergageg	cggrggerea	tgcctgtaat	cccagcactt	16800
45	gtgaaaccct	aggegggegg	accycaayyc	caagagacag	agaccatcct	ggccaacatg	16860
	tacacaccta	tagtaggagg	tacteces	aaaaaaaaaa	aaattagctg	ggtgtggtgg	16920
	agttggaagt	tagececage	cactegggag	getgaggeag	gggaatcgct	tgaacccggg	16980
	agactctgtc	tcaaaaaaaa	cgagatggag	ccactgcact	ccaggctggg	cgacagagcg	17040
	taggagagta	ctatatatta	aaayaaayaa	aaaaaagagt	aagcaggagt	tcacaaggtg	17100
50	Catttaces	datacccetc	accadycctc	accetteaca	cctgggcaca	tgttgtagcc	1/160
	ttaccattac	tocattere	acactereet	greectiggac	atgccctttg	caagttgatt	17220
	attactttas	ccaatagag	ttaataataa	greecetact	agtctgggta	agccttgaga	17280
	gtagettees	ctaatagaat	Ligitagaag	cgacactgag	cctaggcctg	aagaggcctt	17340
	gatgaagast	antantant	aagaccgttg	catgaagata	cccagactag	tgtctttgca :	17400
55	taactataac	catggcgaaa	gagaagccca	gccggcagcc	agcaccaatc	gccagctgtg :	17460
	caagtgage	cateetggat	catccagccc	cagctgcccc	accagetgae	agcagccaca :	17520
	-aagrgaccc	cagttgagac	caataaaaga	tctgcccatc	tgatacagcc	caaactgctg :	17580
	aaccccagaa	tcatgaacaa	ataaggtggt	ggttgtttta	agctcctaag	ttgtgggtga :	17640
	LCLUETCTAC	tgctaaagtt	aactgataca	atacataatt	aggctatact	tcccagcatc :	17700

	ctttatagtt aggtggggcc atgtgaccaa ttctggccaa tgggatgtag gtggaagaga 17760	1
	Table Bougedead Codectott Cataatect Caractore Gagacaga Inna	•
	The state of the s	•
	-June June Courage Congression activities and additional terrecept to the transfer of the tran	١.
5	tgttaagcca ttgagattte aggggtgtet gttaacagcet ttaacetace etgattaate 18000	,
	catcagaaaa acaaggtggg gaatctagaa ccatcagaga aaagcattta ggaaagctga 18060	,
	aagccaagac taatcatcag cattaatac atcatctgtt gtcttcaaaa taacaataac 18120	,
	coccataget accasts aggravate aggravate aggravate cetgtgetaa gggcattace 18180	
	catataact; acctttaatc ctcacaatcc ctgtgtaagg tagacatgat tattatcatt 18240	1
10	attattatta ttttgggaca gagtattgct ctgttgccca ggctggagtg cagtggtgtg 18300	
	atctcagete attgaaacet ccacetecca agttgaageg attettate	
	atctcagctc attgaaacct ccacctcca agttcaagcg attcttcagc ctcagcctcc 18360	
	caagtagetg gaattacagg catgcaccac catgccgggc taatttttat ttttagtaga 18420	
	gacagagttt agccatattg gcctggctgg tctcgaactc ctggcctcaa gtgatccgcc 18480	
15	tgcctcagcc tcccaaagtc cagggattac aggtgcgacc caccgcgcct ggccaattat 18540	
	tattattatt tttaatttga gacaaggtca ggctggagtg cagtggcacg atctcagctc 18600	
	actgcaatgt ctgcctccca ggctcgagtg atcccacctc agcctcccca gtagctggaa 18660	
	ccgtgttgcc caggctggtc ttgaacttgc gagctcaagt gaactgcctg cttcggcctc 18780	
20	ccaaagtgct gggattacag gcatgagcca ctgtgcccgg cctgcgctat tattatcccc 18840	
	and the good good good of the contract of the	
	total transfer to the transfer	
	oggettate teggettate geaaccteca etteceaget teaageaatt etgetgeta 10000	
	agoreacta graycryyya charaggeac cogecactge acttogetaa tetterstatt 19000	
25	accepted according Coaggorage Ctagaacter traceters 10140	
23	and the second contract the second contract contract contract contract to the second contract the second c	
	19260 deceded by canadatt qqcccacaqa qatqaaatga cttqcccaag 19260	
	19200 agageged tyccaaaatc ttcqtccaaa tctctgattc tgtatcctga 19200	
	addiguate clacicolog digititgat taagigica teatingcan aggettatas 19290	
30	Justing tyacygycci cyddigcaa cciaggagat tigciffcat ccfaaggaga 10440	
50	3 3 3 3 3 3 3 3 3 3 3 3 3 3 3 3 3 3 3	
	- 33-3-4-4-4 totalgett tracatical didcidadet deathcathe aggaratht losen	
	10620 acgraygeet teaggggetg agtagteaga gatgagttag atgaggteer 10620	
	- 300000000 gatttatggg aaggtaggaa Ccaatcacgg taatcaaaag tottatotog 10600	
26	10740	
35	10000 against a substitution of the character and the contracter and t	
	19919919919191919191919191919191919191	
	and a degetty a deligible adaption of the acceptance and the acceptance and the acceptance and the acceptance and the acceptance are acceptance and the acceptance and the acceptance are acceptance and acceptance acceptance are acceptance acceptance and acceptance are acceptance acceptance and accept	
	10000 additional design and desig	
40	The same substituted the same and same that the same the same	
40	- 10000 dayactatti Ciqqqqqatq qaqacaqaqa cffcfqqcff ccfaffqcaa 20100	
	toolean character character and a saladadaca character the transfer and con-	,
	The transfer of the state of th	
	and the good group at a tad a decide to a cast the good group and a contract to a cont	
	The standard controlled conditions represented the standard control of the sta	
45	The state of the s	
	addition addated addated the contract the co	
	ctcttatgct caagcagtcc tcctgcctca gcttcatgag tagctgaaac tatagcactt 20640	
50	tgggtatttc agccactgtt tgaggttttt ctagcacctc ctggaatatc aagcttaaca 20700	
	tgtccaatcc ttgccccaga tatttcctc cccaaattt ctcaatctca ataaatgtca 20760	
	ccaccateca cetggttget caggtcaaaa acctagaaat cattcaagtt eteteettt 20820	
	contraction at a contract to a carried a contraction at a carried at a	
	cccagatote atcacette tetecetete ctaccetes tetestes tetestes	
55	cocagatote atcacettig tetgeetete etaceteae teteatecae cateatecet 20840 cacetggaet etgeaaage etacteggaet etacteggaet etgeaaage etacteggaet etacte	
	cacctggact ctgcaaaagc ctactcgtgg gtctgtctgc atccctctag tattateeet 20940 gggccattct ccacccagtg gccggatga tttttcaaag acctcstct gcctcctcca 21000	
	gggccattct ccacccagtg gccggatcga tttttcaaag aggtaaatca gatcaattca 21060 cctttctgct taaaaccctc cgagggtga gggtaaatca aggtaaatca gatcaattca 21060	
	cettletget taaaaccete egaggetge eegtaacatg tagaaataaaa tagagacce 21120	
	ttcccgggga cttcaaggtg ctatatggcc tggccccttg ctgaccttac ttcactctgg 21180	

	gctcgctagc	cttgctgtcc	ctcaaacat	g ctgagctcgo	tcccaccaca	gggccttttc	21240
	ccttttcttc	cttctgcctg	g gaatgttctt	ctccccacct	cccaagcccc	atcttcccag	21300
	ggctgactcc	tgttcccatt	tgggtctcaa	atcatatcaç	taccttctca	gagaggcctt	21360
_	ccctcactgc	tcatcccttc	: acctttagaa	cactttcttt	: tcttttaaga	gacaaagtca	21420
5	gcccagtgcg	gtggctcacc	, cctgtaatac	cagcactttt	gagaggccaa	ggcgggcaga	21480
	tcacctcagg	tcaggagttc	: aagaccagco	tggccaacgt	ggcgaaaccc	cgtctctact	21540
	aaaaaaatac	aaaaattago	: taggcagtgg	tagcccgggc	: tactcaggag	gctgaggcag	21600
	aattgcttga	acccaggagg	cagaggttgc	: agtgagccga	gattgagcca	ctgcacccca	21660
					aaaaaaaag		
10					ggctcactgc		
	tcctgggctc	aagccatcct	cccacctcag	cctcctaagt	agctgagatt	ataggctcct	21840
	cccaccacac	ctggctaatt	tttgtgcttt	ttgtggagac	acagattete	catgttqccc	21900
	aggctggtct	ccaactcctg	gggtcaaagg	atcctcctgc	ctcggcttcc	caaagtgctg	21960
	ggattacagg	cqtqaqccac	tqcqcctqqc	ccagaacact	tgctatttcc	tcaccattgc	22020
15	tttatttctt	ctatgaagat	ttcactqqaa	ttatcagatt	aatttgctta	tttgtttact	22080
					ggcagggata		
					cacctgataa		
					ttcgtctttc		
					tctttttct		
20					caatcatggc		
					accaaatagc		
	gaggtgcgta	gctatgccca	gctaattaaa	222222222	tttttttt	tttttagaca	22500
					taggctcaag		
					attgcagctg		
25	aatctcattt	cadcccdaca	actttataac	atcattatt	tcatcttaaa	cacctagatag	22680
	gateccager	caaccactto	ccatctgtgt	gacctgtggg	caagtgacct	tacctagget	22000
					tgcctgcctc		
					gttttagtgc		
	aacatgccca	tgcatgtgaa	aactggcatg	cacattctag	tgcttttaaa	aacatctcga	22920
30	agcctatcca	cagatected	acctcaacac	taattceata	ctagcccccc	attttacaca	22320
	tgtggagaat	gaggettage	gggtccagac	caactcactc	gcaaaactca	ccatctccta	22300
	ggagccatca	gatteeteta	gatctgccc	caccasattt	atcccctgct	ctctccttg	23040
	gggtgcacat	agaataaaaa	tagaaatett	ttattttact	ccctcccct	cctcaccagt	23160
	cagtaaccaa	cagtatetat	acctagasta	ttaatototo	agcagctttt	atttaggggg	23220
35	ttagagataa	tagagagaga	actttctaat	ccaacgcccc	agcagcttt	gcccggggg	23220
22	cactggccct	ttaaactoto	ttgacagge	cayayayyyy	ctgagctttg	gggactgagg	23280
	aaaaacaaaa	accettees	aaagaataa	ggagtegtea	tggggatggt	geerggaaaa	23340
	2323464333	ctacctcctc	teceseese	ggagcaggta	atgcgtaaga	cccaggaate	23400
	traggetera	ggagtctgga	accordatt	caggagicia	ggctcccagc	nattonesse	23400
40	ccaaccacct	cctctctcaa	attecegate	tagagagaga	tagacccagg	atteageee	23520
••	acccaggagt	ctagactata	ageagggaa	tecagacece	tagcccctt	cccgaccagg	23560
	ccctctccta	acttagacac	agcagccccc	ccctcaaac	ctaggagtca	gageeeeag	23040
	adadccada	gtccagacac	aggageeegg	geeteeagee	ccctcctcct	ccaggaccca	23700
	ggagecaggg	tectagagea	tarataraa	ggatgtttcc	acggagacta	agcagggtgg	23/60
45	ccacaaacat	ccccgggccc	cgagccagcg	aatacccaag	ggagtctcaa	ggtcatagtt	23820
73	ctccttccc	caccaccacc	tocctotgtat	cegeteecea	gggggctcct	ggcateetge	23880
	tcacccccc	3163316666	cagggaggrg	gracarecer	gcgtcctgac	tgaacccccc	23940
•	actcaacett	accaacggcg	gagteegaae	accetegeae	aaagcgtcaa	ttcttcccca	24000
	Ctccctcaga	gegaaggege	ctgtattege	aggacetagg	cgtcagggtc	tcagcccctc	24060
50	ggagtctgta.	tectestese	ggaatecee	geeteeagee	ccttcctccc	tcaggaccca	24120
50	ttttccttcc	ccctcatccc	tteeteete	aagacctagg	agtgtggact	cccagccccc	24180
	ctaagacaca	yyacacagga	getecagece	teggeeetet	cctctcttaa	acccaggggt	24240
	cctcagaccc	ageeteetee	teceteaaae	tcaggagtct	aagatcccag	gecectecte	24300
	CCCCagacte	ayyagtetaa	gatcccaggc	CCCTCCTCCC	tcagactcag	gagtctaaga	24360
55	accesses to	-t	agactcagga	gcctaagatc	ccaggcccct	cctccctcag	24420
رر	acccaggagt	ccaagacccc	agcccctcct	ccctcagact	caggagtcta	agaccccagc	24480
	ccctcctccc	ccagactcag	gagtctaaga	ccccagcccc	ctcctccctg	gacccaggag	24540
	cctaagacct (cagccccctc	ctccttgaga	cccaggagtc	taagacccta	gctccctcct	24600
	cctttagacc (cattagtcca	ggcccccaga	ccctcctcca	tcagacccag	gagtccaggc	24660

	ccccagccc tectecatea gatecagcc etectetect gaaaactttt gactetaact 24720
	additional additional additional control of the state of
	accepagae ceaggeated ggtgggggg taggggfgag fragrance cacacacac cacacacacac
	3 december 1 december
5	33-3-49-64 99949-9999 Agreeceday aggreeteec taggrataga atacaaaaa 24060
	datectiget cegggaaggg tgcaggcetg cactgagete cetetgteeg aaceteracg 25020
	Transport totalitiate effections against again configurate again
	socialized discretely aggageeige didectique estatogoce togogeteron selan
10	- 1009401910 1004991040 0000040000 ECCCAGAGAG AGAAAAGCEGG CEFFGFGFFG 25260
	beddagatgg ggataggtta ggtttgcatg acattaaccc agcettagge creaggesta 25220
	ctgtgtctaa ggtcttggaa tccactgcag aacctgaccc ccacccccag gctctgggga 25380
	cacaggegec tggetcatgg gtgggtgggt gggggggtca gtgatagaaa cetecaaaac 25440
	Control gagladelea caalqaaqqa aqqateeee tattetaaaa aqtaqataa aa
15	cagaatttta gcaggaaaaa gtgagtcacc ctgggaagga aacattattt agggaccaac 25560
	aactgcccc tccacagac ccctcaactc ctaatagct ctctattct tctttgtatt 2560
	ggatatetgt tteeteteet cetttetgtt etaccagtt tetggetgeg ggteccattt 25680
	ctgcctgggt gcatccctgg gcaggcaacc catccctcc tettgctttc tetectctgc 25740
	ccaccetgga teettettg ggeataaate teatettett etgetatget cagaagatga 25800
20	atgaaccagg agagagaa catgtttta aaatggcgca aatgcacccc atctccccg 25860
	attected getaggaag gragagaga aagagataa taggaccc atctccccg 25860
	attectgetg getgggeaag gtgagagagg aagaagtgae taagagagaa atgtgggaac 25920
	aacagatacc ccctaaaatg tggtagccaa ggccatgag aaatatccaa tggaaaggag 25980
	agcaggaagg gccctccaag accacatgct acagcctcct accccatgct ttacagaacg 26040
25	ggaaagtaag gcccagagag ggacaaggac tgatgcaaaa ttatactaaa gggtcctggg 26100
	taaggettgg acceaagtte ettageteee agetgagage tetteeeatg acaceaaget 26160
	cagtttctac tggtaaaagc cacatactat ttactttaga gaaagtttac agagagggtt 26220
	agggtgccag gaagcagtga cttggaaatc aaacgaggga cagggctgta gacctaactc 26280
	ccagaagcac cagagaaagg cttttgcacg gggcgggtgg tcaccttaag ctatattctg 26340
30	atcetgagaa ttcaaagtet gatgatteta agetgteagg attetaaatg tcatagatgt 26400
	caagatccag gaactccaag acatcaagat ttcacgattt ttaagacgtc aagatgctag 26460
	catgetaaca ceateaeggt tetagaactt taaaggtgte aagattetaa ageettetgg 26520
	attotagaat cotgtagatg toagoattot aaagtaccat caggttottt atttactgga 26580
	ttcattagtt ccaggattct atgagcctgg tgtttagcct aaaaaataaa gataaattaa 26640
35	aattgatgga aatgtcactg aggtaccaaa gttctcatct gggaaattgt ggcatgtctg 26700
	ttgtaaagaa aggaggtaat gatgcaagtt ctaaagcagt cacagaagac tagagaagaa 26760
	agaaagacag tgagaggaca getttgeece teateetgge egaggtgagg atggetetge 26820
	ctcaaaccct ggagtggga acatgtaacc gcactcaact tgccagaaac cccttcacgg 26880
	tctgagctgg cgttcccttt catgtcactg agttcaacat cctcacttta cagaaagaga 26940
40	Sample of the sa
	3 300caggeeg coagecood qccaccegge tataactcct ctcaccaato 270co
	caaaagtggc cttatccasc agggaggget cetagccacc ttccaatcct ctgttccttc 27120
	caaaagtggc cttatccacc agggaggggt gacccgtggc aggttcaaga cttacacagt 27180
	gtgagagtgt gtgtgggtga catttectga cettgteece atteteagg teacceaace 27240
45	acaycycy aluadodtat degatoget ecctoratot 27200
	cetggacagg ggettetetg tgagtcaage etgggtgtgt gaatgggtga geagggtttg 27360
	gagaggcatt cgctgaatcc acgtgtgtgc ctacacgcca aggtccccca ttctcacttc 27420
	aattectett cagggggaa gagggtatt tagaatgee tgeetgactg 27480
	aatteetett caggggcaca gagggataga gagagggagg aaggtaggat gggaatggga 27540
50	Saladaga cagagaca adagagada adagagaa cagagaaa acaggataa 27600
	agatagtggg acagagaagg gggaaagaga caggtgacag aaagggttag agaaacgagt 27660
	s
	adagaged degagacaga dacagagace aagaataggg gcagagaggg 27700
55	
	3 3 3 3 4 4 5 4 5 4 5 4 5 5 6 6 6 6 6 6 6 6 6 6
	and the same same same supplies a same supplies and same supplies
	DID TO THE THE PARTY OF THE PAR
	gtgtaggggg gtctcgggcc ctttgtcccc gccgggatcc agcctgcgc ggtgggggg 28140

	ctgcggcac	g gcggccgggc	cccgcgcccc	ctcccccgct	cgtcgctccc	ggctcccggc	28200
		g ctttgtcccg					
	tetgeggee	cgaggetgee	gggctgtcad	cacagegege	ccccgccc	ageceggee	28320
	gccgaccccg	g gcccccgacc	ctacctggcd	ccgccgcgg	cgcccacago	agcagcagco	28380
5	gccactggaa	a gcgccgggcc	cggcccatgo	taccaccaca	qccqccqcc	ccactcactc	28440
	ccggcccgg	acctgcaccg	CCCGCGCGG	ccaccccac	cccacaccc	caccccctac	28500
	ccacccaaa	g geggggege	gaggccggg	caaaaccaa	gagggagg	ggagacggag	28560
	gagaggccc	gagacaatcg	adadascado	: acggtagga	, aacaatacaa	gatacaaaa	28620
	ctggagagga	gaggggtgag		aggggtgcgc	. aaassaacas	canconcoto	28680
10	ggagcaggt	ggggateteg	ataaacacaa	. daaatddadd	. ggg:,,ggcga	aggggggg	28740
	atacaaacca	aggtgctgcg	cacasaaata	, gaaacggagg	gegeeggeg	agggtgttgt	20740
	tacacaaaaa	. aggegetgeg	aggatattag	toggagetget toggagetet	ggcatgcagg	graceses	20000
	atcataggat	ggagggtggc	agggrgrrgc	. cggaggccgc	gegagggegg	gggcgcgggc	28860
		gcggtgtgtg					
15		gacgtgggaa					
15		gagaggctgt					
	ccggagggtc	: cggaggtcga	ggcaggtcaa	ggatctccca	gggcagggcg	aggctggggc	29100
	tcaggagtgg	ggtggggtca	gttccctccc	tccctctctc	ctgtcctgac	ctgaaaaccc	29160
		cgtcattctc					
		ggtcccagga					
20	cctctcctcc	ctgctgtctc	cctgccccag	cctctctccc	tctctctgca	tgtatttgcc	29340
	tetgecette	ctctctcccc	atctttgagg	gtgactcacc	cctccagact	taggtccctt	29400
	ctccctcctg	ggagtgggtt	tccctgagcc	cacttctgtg	acaccctgta	gacctgatgc	29460
	gggatcatta	cctatgggac	ccagaaagag	tgagaaacca	tggaaagaag	gcctcgacct	29520
	ctctcatgcc	catttgtcag	gcaaactgag	gtccagaagt	gccaattatg	aacatctttc	29580
25	cttcccccct	ccccctccc	cgcccagacg	gagtctcgct	ctgttgccca	ggctggagtg	29640
	cagtggcacg	atctcgactc	actgcaacct	ctgcctccca	ggttccagtg	attctcctgc	29700
	ctcagcctcc	cgagtagctg	agattacagg	cgcccgccac	catgcctagc	taattttat	29760
	atttttagta	gagacggagt	tttgccatgc	tggccaggct	ggtcttgaac	tccttacctc	29820
	aggtgatcca	tctgtctggc	ctcccaaaqt	gctggattac	aggcgtgagc	caccatqcct	29880
30	ggctgaaaat	ccttactttt	tattccgact	aaaaaatttt	acatccagtc	ccacaaggga	29940
	cttcagcttc	acacaccctt	tctqtcctca	gtacccagct	cccagtatcc	tttctgacct	30000
	caaaaccata	gctaccatca	accettatat	cccaggacca	taactcccaa	tatettetet	30060
	gtcctcaggg	tccaagctcc	catcaactcc	tatatacta	adaccacaac	teccaccate	30120
	ctctctatcc	ttcaggtcca	ageteceate	aacccctgtg	aagcaggacc	atgactccca	30120
35	gcatcctctc	tgtcctcagg	atccaaactc	ctatcaactc	ctatatacca	acggececca	30240
	ctccagcaat	cctctctgtc	Ctgagagccc	aagettetaa	ctacccctat	aggacgacgg	30240
	ccatageeet	gagcaacttc	CttCtttttc	adjecteda	ttcccactt	statement	30300
	gggaagagat	agtctctaat	cctctttcca	ageceeage	tetetagett	ttactagata	30300
	ggagaggaat	attratera	cettteess	aggeetacat	gagtaagta	ctgctagatg	30420
40	tttcccacaa	gtttgatctg	acceptant	tetetetet	ggggtaacta	gragingen	30480
••	actaeagaa	gagccaatag	geeegeeae	tergigerer	gacagatgtt	teetgeteea	30540
	cattccatct	aaccttggga	gargregger	cggtteteae	etgteateet	taagtcccac	30600
	taatcccatgc	gaagacatca	caagagtagt	ggteetgaeg	ggcgcgctgg	ctcacacetg	30660
	caacctcagc	actttgggag	gecaaggtgg	geegateact	tgaggtcagg	agtttgagac	30720
45	ttagectgace	aaccggccaa	catggtgaaa	caccatettt	accaaaaaaa	aaaaaaaaa	30780
73	ccaycaayyc	gtggtggcac	grgccrgraa	tcccagetgg	tcggaaggct	gaggcatgag	30840
	aaccccccga	acttgggagg	cagaggttgc	agtgagctaa	gatcatgcca	ctgcactcca	30900
	geetgggtga	cagaatgaga	ctcagtctaa	ataataataa	taataataat	aataataata	30960
	ataataataa	taaatagaat	agtggtcctg	tccccatcct	acttcagggt	accctgtcca	31020
60	ttagggattt	agtgcaagtg	acagcaagtg	caacccaact	ggtttgagag	aaagagaact	31080
50	ggttcacaca	taacaaaaag	tccttctatg	gctggctttg	gcgaggtctg	tcaatctctg	31140
	tcctaaggat	gcatggctcc	cctcctgtag	caagatggct	ggcagatacc	cctggggcca	31200
	gattcatatt	tggggtgatt	aagattctgc	aagagagaga	caacctttat	ttcacacagc	31260
	ttttcaattg	ttgcctgtcc	ctggtgagac	tcggagacct	agctcttgcc	tggtttctaa	31320
	actttcaata	acaccgtttt	tgcttaagtc	agcacaaaca	gattttattt	cttgcaagca	31380
55	aagattcctg	aacaacaact	tcagagccgt	taacaatgag	gtcctgatca	caagctatgg	31440
	tataggacgt	gagaaatttg	tccctagcct	caatatctgc	tggagggcat	catggaataa	31500
	gtatttctat	cctctgatcc	ccactgtagg	gcatcatggg	atatataatc	ctaaccttca	31560
	atctctgcca	tagagtttca	taggcaatgc	agtcctagcc	tcaatatgtt	gtagggaatt	31620
		•		•	-		

	atgggaaagg tgaaattate etcaattata atacagagca tetcagaaaa tgtegtttta 31680
	The state of the s
	a a manual manual and a control of the control of t
	The state of the s
-	January Journal of the Control of th
	3 3 THE DESCRIPTION OF THE LEGISLICE CAPACCEGG CAPACE
	January and a second design and a second sec
	35 mg - g - g - g - g - g - g - g - g - g
10	The same same same same same same same sam
	a an an an analysis and an an analysis and an area and an area and an area and an area and area area.
	ggttggtgtt gtgggttttg aatagtgtcc tccaagtaaa atatatgttg aagttctagc 32340
	ccctggtate tgtacatgtg accttatttg gaaataaaat ctttgcaaat gtaattcact 32400
15	gragtggcat gatetegget cactglaace ttoacetest control aggetggagt 32460
	gragtggcat gatctcggct cactgtaacc ttcacctcct gggttcaagc gattctcctg 32520 cctcaqcctc ccaagtagct gggattatag ggagttatag
	cottagente caaagtaget gggattatag geacgtgtea cattgeccag ctaatttttg 32580
	tattttcagt agggacgggg tttcaccatg ttggccaggc tggtctcgaa ctcctgacct 32640
	caaatgatet gecaceteag ceteceaaag tgetgggatt ataggeatgg ggcaetgeat 32700
20	Samuel of the state of the stat
	and any and any and a december of the first filled and december of the angle of the
	TO DOTE TO THE TOUR CHARCELLAND CONTRACTOR OF THE TOUR CONTRACTOR OF
	The state of the s
	The state of the s
25	The second decodered deconficients are the second second deconficients and the second
	Join Townson addiction additional description of the second
	o o o o o o o o o o o o o o o o o o o
	DD DD WWW COCCACCO CCCCACCOAC COCCACCOACCACCACCACCACCACCACCACCACCACCAC
	S S S S S S S S S S S S S S S S S S S
30	33 7 33 T T T T T T T T T T T T T T T T
	- January Daniel College Colle
35	SUPERIOR CONTRACTOR LANGUAGE CONTRACTOR CONT
	" """ """
40	
45	
50	
50	
55	
55	
	ctgaaacatc tggggctcta tctccacatg gcatttatac atgagtagct tgggcttcct 35100
	3-3-2-2-1 5333000000 35100

```
cacagcatgg tggtctcagg gcagtagtac ttttacatgg caaccagctt ccccagagtg 35160
     agcgttctaa gattcagaaa gtgaaaaatg aaagtttctt aaaacttggt tccagaacat 35220
     agcacagcaa aacttccacc acattctact ggtcaaagca gtcacagagt cactcatatt 35280
     caagaggcag aagtacagac ctcacttctt taagccacta cagtgacagg tggtgatatg 35340
     tcattagaga aagccctaaa caagaacctt gtccctcacc tgcccccaaa taccatggaa 35400
     gatgtctttt ttttttttt ttttttttg gggatagtct cactgtgtca tgcagtggtg 35460
     tgatc
                                                                      35465
 10
     <210> 57
     <211> 14327
     <212> ADN
     <213> Homo sapiens
 15
     <400> 57
     agageggege gggeegggee atggggtgge gggegeeggg egegetgetg etggegetge 120
     tgctgcacgg gcggctgctg gcggtgaccc atgggctgag ggcatacgat ggcttgtctc 180
     tgcctgagga catagagacc gtcacagcaa gccaaatgcg ctggacacat tcgtaccttt 240
20
     ctgatgatga gtacatgctg gctgacagca tctcaggaga cgacctgggc agtggggacc 300
     tgggcagcgg ggacttccag atggtttatt tccgagccct ggtgaatttc actcgctcca 360
     tcgagtacag ccctcagctg gaggatgcag gctccagaga gtttcgagag gtgtccgagg 420
     ctgtggtaga cacgctggag tcggagtact tgaaaattcc cggagaccag gttgtcagtg 480
     tggtgttcat caaggagctg gatggctggg tttttgtgga gctcgatgtg ggctcggaag 540
    ggaatgcgga tggtgctcag attcaggaga tgctgctcag ggtcatctcc agcggctctg 600
     tggcctccta cgtcacctct ccccagggat tccagttccg acgcctgggc acagtgcccc 660
     agttcccaag agcctgcacg gaggccgagt ttgcctgcca cagctacaat gagtgtgtgg 720
     ccctggagta tcgctgtgac cggcggcccg actgcaggga catgtctgat gagctcaatt 780
    gtgaggagcc agtcctgggt atcagcccca cattctctct ccttgtggag acgacatctt 840
30
    taccgccccg gccagagaca accatcatgc gacagccacc agtcacccac gctcctcagc 900
    ccctgcttcc cggttccgtc aggcccctgc cctgtgggcc ccaggaggcc gcatgccgca 960
    atgggcactg catccccaga gactacctct gcgacggaca ggaggactgc gaggacggca 1020
    gcgatgagct agactgtggc cccccgccac cctgtgagcc caacgagttc ccctgcggga 1080
    atggacattg tgccctcaag ctgtggcgct gcgatggtga ctttgactgt gaggaccgaa 1140
35
    ctgatgaagc caactgcccc accaagcgtc ctgaggaagt gtgcgggccc acacagttcc 1200
    gatgcgtctc taccaacatg tgcatcccag ccagcttcca ctgtgacgag gagagcgact 1260
    gtcctgaccg gagcgacgag tttggctgca tgcccccca ggtggtgaca cctccccggg 1320
    agtccatcca ggcttcccgg ggccagacag tgaccttcac ctgcgtggcc attggcgtcc 1380
    ccaccccat catcaattgg aggctcaact ggggccacat cccctctcat cccagggtga 1440
    cagtgaccag cgagggtggc cgtggcacac tgatcatccg tgatgtgaag gagtcagacc 1500
    agggtgccta cacctgtgag gccatgaacg cccggggcat ggtgtttggc attcctgacg 1560
    gtgtccttga gctcgtccca caacgaggcc cctgccctga cggccacttc tacctggagc 1620
    acagegeege etgeetgeee tgettetget ttggcateae cagegtgtge cagageacee 1680
    gccgcttccg ggaccagatc aggctgcgct ttgaccaacc cgatgacttc aagggtgtga 1740
45
    atgtgacaat gcctgcgcag cccggcacgc cacccctctc ctccacgcag ctgcagatcg 1800
    acceatecet geacgagtte cagetagtag acctgteceg cegetteete gtecacgaet 1860
    cettetggge tetgeetgaa cagtteetgg geaacaaggt ggaeteetat ggeggeteec 1920
    tgcgttacaa cgtgcgctac gagttggccc gtggcatgct ggagccagtg cagcggccgg 1980
    acgtggtcct cgtgggtgcc gggtaccgcc tcctctcccg aggccacaca cccacccaac 2040
50
    ctggtgctct gaaccagcgc caggtccagt tctctgagga gcactgggtc catgagtctg 2100
    gccggccggt gcagcgcgcg gagctgctgc aggtgctgca gagcctggag gccgtgctca 2160
    tccagaccgt gtacaacacc aagatggcta gcgtgggact tagcgacatc gccatggata 2220
    ccaccgtcac ccatgccacc agccatggcc gtgcccacag tgtggaggag tgcagatgcc 2280
    ccattggcta ttctggcttg tcctgcgaga gctgtgatgc ccacttcact cgggtgcctg 2340
    gtgggcccta cctgggcacc tgctctggtt gcagttgcaa tggccatgcc agctcctgtg 2400
    accetgtgta tggccaetge etgaattgee ageacaacae ggaggggeea cagtgeaaca 2460
    agtgcaaggc tggcttcttt ggggacgcca tgaaggccac ggccacttcc tgccggccct 2520
    gecettgeee atacategat geeteeegea gatteteaga caettgette etggacaegg 2580
```

	atggccaag	c cacatotos	C GCGtGtGG			
	gtaccccca	a atacaaaa	C aaccocate	c caggetaca	c tggccgccg	c tgtgagagct 2640
	aggagattg	t acactata	C Gaggetage	c ageceggeg	g gaagtgcag	g cccgtcaacc 2700
	graagaaca	a tataataa	c gagegrage	a gcatgggga	c ctccgggga	g gcctgccgct 2760
5	gtacccgaa	a coccasta	g tgettgige	a atgaatgtg	c tgacggctc	t ttccacctga 2820
-	J	a eccegacyy c atomacco	t accordes	c gettetgea	t gggtgtcag	t cgccactgca 2880
	acctaacca	e arggageeg	2 acceases	c atggggcct	c tgaggagcc	ggtcacttca 2940
	gggaactgg	a egeegeaag	C ttoopen	a ccaacgagg	g catcttctc	cccacgcccg 3000
	Cttcacgct	t cetagagae	· 32cctcacaga	c tettatetge	g accetaette	tggagcctcc 3060
10	cccagaggt	c cceggggg	. aaggegaeei	c cctatggagg	g agagetgege	ttcacagtga 3120
	J JJ -	t catectaga	c cocacacec	c tgcacgggc	a gccgttggtg	g gtgctgcaag 3180
	ccttcatta	t acctttaga	g caccatgtgg	g cccaggagc	cagccccgg	cagcccagca 3240
	gggagcacci	t getetteeg	g gagcaagcat	ggcagcggc	cgatgggcag	ccagccacac 3300
	CCCagcagc	c geegaegge	a coggoagge	cegacaccct	cctgatccga	gcatcctacg 3360
15	aaaccggcc	a caeceacae	agggeetete	g gcalcagcat	ggacgtggct	gtgcccgagg 3420
	gaccatect	ccaggactg	g ctggaagtgg	aacagtgete	ctgcccaccc	gggtaccgtg 3480
	gtacctgtg	acactacaa	taccatagge	. acacacgcac	geceagtgge	ctctacctgg 3540
	CCtaccaga	ctoccaocas	- cacacacacac	actcagaggo	ctgcgagcca	gaaacaggtg 3600
	actacgggg	coeccaeca	- cacacggagg	geeeteggte	tgagcagtgo	cagccaggat 3660
20	accetactac	cgcccagcg	gggacaccac	aggactgcca	gctgtgcccc	tgctacggag 3720
	gtgatgcgtg	ctcccagge	geedadaett	gttttetgga	cacagacggo	caccccacct 3780
	atggcaacco	caccaagg	cacagiggg	gecacegega	gaggtgcgcc	cctggctact 3840
	gctgcaactc	taacccca	cagecatge	agagagacag	ccaggtgcca	gggcccatag 3900
	agtgcaagg	: ccaggtagaa	ggcagcgtca	geagecagtg	tgatgetget	ggtcagtgcc 3960
25	tgagtgccag	caacccaga	. ggctccactc	geagecaetg	ceggeeecae	cacttccacc 4020
	gcgccagctc	tocctacaca	. ggccgcctgc	tetesassas	catgggcatc	acccagcagt 4080
	aaggetttge	cctggtgaac	. cgccacccga	acaccacca	ctttgcccct	ggggacttcc 4140
	aacccqtqcc	cgagggtgc	caucagegaa cauctetett	ttagcaactt	gacaggagaa	ttcactgtgg 4200
	ccttctactq	gcagctgcco	gagacatacc	accca	rgeceaacte	ggccatgagt 4260 tacggtggga 4320
30	agttgcgata	caccctctcc	tacacagcag	agggagacaa	ggtggcggcc	teggaceceg 4380
	atgtgcagat	cacqqqcaac	aacatcatgo	tagtggcctc	cageecaece	ctgcagggcc 4440
	cagagaggag	gagetacgag	atcatottcc	gagaggett	ctagecageg	cccgatgggc 4500
	agccggccac	acqcqaqcac	Ctcctgatgg	cactooccoa	cctggcgccgg	ctcctgatcc 4560
	gggccacgtt	ctcctccata	ccactaataa	ccagcatcag	cccggacgag	ctggaggtcg 4620
35	cccagccggg	gccctcaaac	agaccccgcg	ccctcgaggt	agaagaataa	cgctgcccgc 4680
	caggctacat	cggtctqtcc	tgccaggact	ataccccaa	ctacacccc	accgggagtg 4740
	ggctctacct	cggccactgc	gagctatoto	aatgcaatgg	ccacacacac	ctgtgccacc 4800
	cagagactgg	ggcctgctcq	caatgccagc	acaacgccgc	aggggagttc	tgcgagcttt 4860
	gtgcccctgg	ctactacgga	gatgccacag	ccaaaacacc	tgaggagttc	cagccctgtg 4920
40	cctgcccact	gaccaaccca	gagaacatgt	tttcccacac	ctataaaaac	ctgggagccg 4980
	gcgggtaccg	ctgcacggcc	tgcgaacccg	gctacactgg	ccagtactgt	gagcagtgtg 5040
	gcccaggtta	cgtgggtaac	cccagtatac	aagggggcca	gtgcctgcca	gagacaaacc 5100
	goodcact	ggrggrcgag	grccarccrq	ctcgaagcat	agtgccccaa	ggtggctccc 5160
		grardaggte	agtgggagcc	caccccacta	cttctattoo	tecegtgagg 5220
45	~-33303300	egegeedage	ggcacccagc	agcgacatca	aggeteegag	ctccacttcc 5280
	Jugue	gcccccggat	gctggggtct	acatttqcac	ctgccgtaat	ctccaccaat 5340
	ecaucaccag	ccgggcagag	ctgctggtca	ctgaggctcc	aagcaagccc	atcacagtga 5400
	acacadada	gcageggage	cagagcgtgc	qccccqqaqc	tgacgtcacc	ttcatctgca 5460
60	cuscedadag	Caageeeca	gcctataccc	taatataaac	ccacctacac	aacgggaaac 5520
50	ogoccacccg	agccatggat	ttcaatggca	tectgaccat	tcgcaacgtc	cagetgagtg 5580
	acgeaggeae	cracytytyc	accggctcca	acatotttoc	catogaccao	ggcacagcca 5640
	oootacacge	graggeereg	ggcaccttgt	ccacccccat -	ggtctccatc	cateegeeae 5700
	-jeccacage	gcagceeggg	caactggcgg	agttccgctg	cadedecaea	gggagggga 5760
	U 3 U C C C C C C	cgagtygaca	gggggcccq -	gcggccagct (ccctgcgaag /	ncacaaatcc 5820
55		cctgcgcctg	ccagctqtcq.	agcccacgga '	tcaggcccag	tacttotoco 5990
	J-Journa	cagegerggg	cagcaggtgg	ccagggetat (acticeacata (ratogggggg 5940
	3-33300009	ageccaageg	ageceaqaqa (ggacccaggt (ccacacaaaa /	radaceatea 6000
	ggctgtactg	cagggctgca	ggcgtgccta	gcgccaccat (cacctggagg :	aaggaagggg 6060
			•		- 23-35	

	gcagcctcc	~ accacagge	c caatcaaa			~ ~~~	
	CCATCACGA	tactalagge	c cggtcagag	tetangtan	c cgcgacact	g ctcatccca	9 6120
	cccaracca	cgccgacgc	ggcttctac	c cccgcgcgg	c caccagece	c gcaggcact	g 6180
	agattgagt	g gargeaagr	g gttgtcctt	cageeteag	a tgccagecc	a ccgggggtc	a 6240
5	tagacegage	accategee	tctgtgacag	g aagggcaaa	actcgacct	c aactgtgtg	g 6300
	acaccaagg	ageceatge	caggtcacci	ggtacaggcg	g agggggtag	ctgcctccc	c 6360
	acacccaggi	geaeggete	cgtctgcgg	c cccccaggi	ctcaccage	t gattctgga	g 6420
	tactacacac	cogrataga	aatggatcg	g gccccaagga	a ggcctccati	t actgtgtct	3 6480
	tocacac	cacccatte	ggccccagct	acaccccagt	gcccggcag	c acceggeee	6540
10	tecgeatega	geeeteete	tcacacgtgg	g cggaagggca	gaccctggat	tgaactgc	3 6600
10	cagagaaaaa	gcaggeccad	gcccaggtca	cgtggcacaa	a gcgtggggg	agcetecet	g 6660
	ceeggeacea	gacccacggo	tcgctgctgc	ggctgcacca	ggtgacccc	g gccgactcag	6720
	gegageatge	graccarate	gtgggcacct	ceggeeect	: agaggcctca	a gtcctggtca	a 6780
	ccatcgaagc	ctctgtcatc	cctggaccca	tcccacctgt	: caggatcgag	g tcttcatcct	6840
15	ccacagtggc	cgagggccag	accetggate	: tgagctgcgt	ggtggcaggg	g caggcccacg	6900
15	cccaggtcac	atggtacaac	cgtgggggca	gcctccctgc	ccggcaccac	, gttcgtggct	6960
	cccgcctgta	catcttccag	gcctcacctg	r ccgatgcggg	, acagtacgto	: tgccgggcca	7020
	gcaacggcat	ggaggcctcc	atcacggtca	cagtaactgg	gacccagggg	gccaacttag	7080
	cctaccctgc	cggcagcacc	cagcccatco	gcatcgagcc	ctcctcctcg	caagtggcgg	7140
20	aagggcagac	cctggatctg	aactgcgtgg	tgcccgggca	gtcccatgcc	caggtcacgt	7200
20	ggcacaagcg	tgggggcagc	ctccctgtcc	ggcaccagac	ccacggctcc	ctgctgagac	7260
	tctaccaagc	gtecceegee	gactcgggcg	agtacgtgtg	ccgagtgttg	ggcagctccg	7320
	tgcctctaga	ggcctctgtc	ctggtcacca	ttgagcctgc	gggctcagtg	cctgcacttg	7380
	gggtcacccc	cacggtccgg	atcgagtcat	cgtcttcgca	agtggccgag	gggcagacco	7440
26	tggacctgaa	ctgcctcgtt	gctggtcagg	cccatgccca	ggtcacgtgg	cacaagegeg	7500
25	ggggcagcct	cccggcccgg	caccaggtgc	atggctcgag	gctacgcctg	ctccaggtga	7560
	ccccagctga	ttcaggggag	tacgtgtgcc	gtgtggtcgg	cagctcaggt	acccaggaag	7620
	cctcagtcct	tgtcaccatc	cagcagcgcc	ttagtggctc	ccactcccag	ggtgtggcgt	7680
	accccgtccg	catcgagtcc	tcctcagcct	ccctggccaa	tggacacacc	ctggacctca	7740
	actgcctggt	tgccagccag	gctccccaca	ccatcacctg	gtataagcgt	ggaggcagct	7800
30	tacccagccg	gcaccagatc	gtgggctccc	ggctgcggat	ccctcaggtg	actccggcag	7860
	actcgggcga	gtacgtgtgt	cacgtcagta	acggtgcagg	ctcccgggag	acctcgctca	7920
	tegteaceat	ccagggcagc	ggttcctccc	acgtgcccag	cgtctcccca	ccgatcagga	7980
	tcgagtcgtc	ttcccccacg	gtggtggaag	ggcagacctt	ggatctgaac	tgcgtggtcg	8040
	ccaggcagcc	ccaggctatc	atcacatggt	acaagcgtgg	gggcagcctt	ccctcccgac	8100
35	accagaccca	tggctcccac	ctgcggttgc	accaaatgtc	tgtggctgac	tcgggcgagt	8160
	atgtgtgccg	ggccaacaac	aacatcgatg	ccctggaggc	ctccatcgtc	atctccqtct	8220
	cccctagcgc	cggcagcccc	tccgcccctg	gcagctccat	gcccatcaga	attgagtcat	8280
	cctcctcaca	cgtggccgaa	ggggagaccc	tggatctgaa	ctacataatc	cccgggcagg	8340
	cccatgccca	ggtcacttgg	cacaagcgtg	ggggcagcct	ccccagtcac	catcagaccc	8400
40	gcggctcacg	gctgcggctg	caccatgtgt	ccccqqccqa	ctcqqqtqaa	tacqtqtqcc	8460
	gggtgatggg	cagctctggc	cccctggagg	cctcagtcct	ggtcaccatc	gaageetete	8520
	gctcaagtgc	tgtccacgtc	cccgccccag	gtggagccc	acccatccgc	atcgagccct	8580
	cctcctcccg	agtggcagaa	gggcagaccc	tqqatctqaa	atacataata	cccaaacaaa	8640
	cccacgccca	ggtcacatgg	cacaagcgtg	gaggaaacct	ccctqcccqq	caccaggico	8700
45	acggcccact	gctgaggctg	aaccaggtgt	ccccqqctqa	ctctggcgag	tactcgtgcc	8760
	aagtgaccgg	aagctcaggc	accctggagg	catctqtcct	ggtcacaatt	gagccctcca	8820
	gcccaggacc	cattcctqct	ccaggactgg	cccagcccat	ctacatcgag	gcctcctctt	8880
	cacacgtgac	tgaagggcag	actctggatc	tgaactgtgt	aatacccaaa	caggcccatg	8940
	cccaggtcac	gtggtacaag	cacaaaaaca	accteceeae	ccaacaccaa	acceataget	9000
50	cccagctgcg	getecacete	atctcccta	ccactcaga	caagtatata	tatcatacaa	9060
	ccagcggccc	aggccctgag	caagaageet	ccttcacagt	caccatecea	cccactasaa	9120
	ggtcttccta	CCGCCttagg	agcccagtca	tetecatege	caccaccaaaa	accagigagg	9120
	agcagggcca	ggatgccage	ttcaagtgcc	tratroatra	caaaaceaace	contence	2100
	tcgagtggaa	dacccaasac	caggagetee	accaccacya	ccacatcact	cccatcagcc	9240
55	ccatcatcac	Catcotogo	2432436633	acaaccaccy.	tacctaccage	taataat	2300
	ccaatoccta	caatataacc	cagagtetee	tassactacyg	tatossassas	cycgtggcct	9360
	ccaatgccta tgtccgtgct	-32-2-3900	cccatatas	tassactas	cycycacygg	coccctacag	9420
	tgtccgtgct	Cadadsaccc	cactactata	cteattaas	aaayyctgtc	accetggagt	9480
	gtgtcagtgc	-333349000	cyclectery	cicyciggac	ccggaccagc	aycacccctg	3540

ccaagttgga gcagcggaca tatgggctca tggacagcca cgcggtgctg cagatttcat 9600 cagctaaacc atcagatgcg ggcacttatg tgtgccttgc tcagaatgca ctaggcacag 9660 cacagaagca ggtggaggtg atcgtggaca cgggcgccat ggccccaggg gcccctcagg 9720 tccaagctga agaagctgag ctgactgtgg aggctggaca cacggccacc ttgcgctgct 9780 cagccacagg cagccccgcg cccaccatcc actggtccaa gctgcgttcc ccactgccct 9840 ggcagcaccg gctggaaggt gacacactca tcataccccg ggtagcccag caggactcgg 9900 gccagtacat ctgcaatgcc actagccctg ctgggcacgc tgaggccacc atcatcctgc 9960 acgtggagag cccaccatat gccaccacgg tcccagagca cgcttcggtg caggcagggg 10020 agacggtgca gctccagtgc ctagctcacg ggacaccccc actcaccttc cagtggagcc 10080 10 gcgtgggcag cagccttcct gggagggcga ccgccaggaa cgagctgctg cactttgagc 10140 gtgcagcccc tgaggactca ggccgctacc gctgccgggt caccaacaag gtgggctcag 10200 ccgaggeett tgcccagetg etcgtccaag gccctcccgg etcteteet gccaceteca 10260 teccageagg gtecaegeee accgtgeagg teaegeetea getagagace aagageattg 10320 gggccagcgt tgagttccac tgtgctgtgc ccagcgacca gggtacccag ctccgttggt 10380 15 tcaaggaagg gggtcagctg cctccgggtc acagcgtgca ggatggggtg ctccgaatcc 10440 agaacttgga ccagagctgc caagggacgt atatatgcca ggcccatgga ccttggggga 10500 aggeceagge cagtgeecag etggttatee aagecetgee eteggtgete atcaacatee 10560 ggacctctgt gcagaccgtg gtggttggcc acgccgtgga gttcgaatgc ctggcactgg 10620 gtgaccccaa gcctcaggtg acatggagca aagttggagg gcacctgcgg ccaggcattg 10680 20 tgcagagcgg aggtgtcgtc aggatcgccc acgtagagct ggctgatgcg ggacagtatc 10740 gctgcactgc caccaacgca gctggcacca cacaatccca cgtcctgctg cttgtgcaag 10800 cettgeecca gateteaatg ecceaagaag teegtgtgee tgetggttet geagetgtet 10860 teceetgeat ageeteagge taccecaete etgacateag etggageaag etggatggea 10920 geetgecace tgacageege etggagaaca acatgetgat getgeeetca gteegaceee 10980 aggacgcagg tacctacgtc tgcaccgcca ctaaccgcca gggcaaggtc aaagcctttg 11040 cccacetgca ggtgccagag cgggtggtgc cctacttcac gcagaccccc tactccttcc 11100 tacegetgee caccatemag gatgeetaca ggaagttega gatemagate acetteegge 11160 ccgactcagc cgatgggatg ctgctgtaca atgggcagaa gcgagtccca gggagcccca 11220 ccaacctggc caaccggcag cccgacttca tctccttcgg cctcgtgggg ggaaggcccg 11280 30 agttccggtt cgatgcaggc tcaggcatgg ccaccatccg ccatcccaca ccactggccc 11340 tgggccattt ccacaccgtg accetgetge geagecteae ecagggetee etgattgtgg 11400 gtgacctggc cccggtcaat gggacctccc agggcaagtt ccagggcctg gatctgaacg 11460 aggaactcta cctgggtggc tatcctgact atggtgccat ccccaaggcg gggctgagca 11520 geggetteat aggetgte egggagetge geatecaggg egaggagate gtettecatg 11580 35 acctcaacct cacggcgcac ggcatctccc actgccccac ctgtcgggac cggccctgcc 11640 agaatggcgg tcagtgccat gactctgaga gcagcagcta cgtgtgcgtc tgcccagctg 11700 getteacegg gageegetgt gageactege aggeeetgea etgecateca gaggeetgtg 11760 ggcccgacgc cacctgtgtg aaccggcctg acggtcgagg ctacacctgc cgctgccacc 11820 tgggccgctc ggggttgcgg tgtgaggaag gtgtgacagt gaccaccccc tcgctgtcgg 11880 gtgctggctc ctacctggca ctgcccgccc tcaccaacac acaccacgag ctacgcctgg 11940 acgtggagtt caagccactc gcccctgacg gggtcctgct gttcagcggg gggaagagcg 12000 ggcctgtgga ggacttcgtg tccctggcga tggtgggcgg ccacctggag ttccgctatg 12060 agttggggtc agggctggcc gttctgcgga gcgccgagcc gctggccctg ggccgctggc 12120 accgtgtgtc tgcagagcgt ctcaacaagg acggcagcct gcgggtgaat ggtggacgcc 12180 ctgtgctgcg ctcctcgccc ggcaagagcc agggcctcaa cctgcacacc ctgctctacc 12240 tggggggtgt ggagcettee gtgecaetgt ecceggeeae caacatgage geteaettee 12300 geggetgtgt gggegaggtg teagtgaatg geaaacgget ggaeeteace tacagtttee 12360 taggcagcca gggcatcggg caatgctatg atagctcccc atgtgagcgc cagccttgcc 12420 aacatggtgc cacgtgcatg cccgctggcg agtatgagtt ccagtgcctg tgtcgagatg 12480 50 gattcaaagg agacctgtgt gagcacgagg agaacccctg ccagctccgt gaaccctgtc 12540 tgcatggggg cacctgccag ggcaccegct gcctctgcct ccctggcttc tctggcccac 12600 gctgccaaca aggctctgga catggcatag cagagtccga ctggcatctt gaaggcagcg 12660 ggggcaatga tgcccctggg cagtacggag cctatttcca cgatgatggc ttcctcgcct 12720 tecetggeca tgtettetee aggageetge eegaggtgee egagaceate gagetggagg 12780 55 ttcggaccag cacagccagt ggcctcctgc tctggcaggg tgtggaggtg ggagaggccg 12840 gccaaggcaa ggacttcatc agcctcgggc ttcaagacgg gcaccttgtc ttcaggtacc 12900 agetgggtag tggggaggee egeetggtet etgaggaeee cateaatgae ggegagtgge 12960 accgggtgac agcactgcgg gagggccgca gaggttccat ccaagtcgac ggtgaggagc 13020

```
tggtcagcgg ccggtcccca ggtcccaacg tggcagtcaa cgccaagggc agcgtctaca 13080
     teggeggage ceetgaegtg gecaegetga eegggggeag atteteeteg ggcateaeaq 13140
     getgtgtcaa gaacetggtg etgeactegg eeegaceegg egeeeegee ecacageece 13200
     tggacctgca gcaccgcgcc caggccgggg ccaacacacg cccctgcccc tcgtaggcac 13260
  5 ctgcctgccc cacacggact cccgggccac gccccagccc gacaatgtcg agtatattat 13320
     tattaatatt attatgaatt tttgtaagaa accgaggcga tgccacgctt tgctgctacc 13380
     gccctgggct ggactggagg tgggcatgcc accctcacac acacagctgg gcaaagccac 13440
     aaggctggcc agcaaggcag gttggatggg agtgggcacc tcagaaagtc accaggactt 13500
     ggggtcagga acagtggctg ggtgggccca gaactgcccc cactgtcccc ctacccaccg 13560
     atggagcccc cagatagagc tgggtggcct gtttctgcag cccttgggca gttc:cactc 13620
     ctaggagage caacetegge ttgtgggetg gtgccccaca gctacetgag acgggcateg 13680
     caggagtete tgccacceae teaggattgg gaattgtett tagtgeegge tgtggageaa 13740
     aaggcagete acceetggge aggeggteee cateeceace agetegtttt teageaceee 13800
     cacceacete cacceagece etggcacete etetggcaga etececetee taccaegtee 13860
     teetggeetg catteecace eceteetgee ageacacage etggggteee teeetcaggg 13920
     gctgtaaggg aaggcccacc ccaactetta ccaggagetg ctacaggcag agcccagcac 13980
     tgatagggcc ccgcccaccg ggccccgccc accccaggcc acatccccac ccatctggaa 14040
     gtgaaggccc agggactcct ccaacagaca acggacggac ggatgccgct ggtgctcagg 14100
     aagagctagt gccttaggtg ggggaaggca ggactcacga ctgagagaga gaggaggggg 14160
     atatgaccac cctgccccat ctgcaggagc ctgaagatcc agctcaagtg ccatcctgcc 14220
     agtggccccc agactgtggg gttgggacgc ctggcctctg tgtcctagaa gggaccctcc 14280
     tgtggtcttt gtcttgattt ttcttaataa acggtgctat ccccgcc
25
     <210> 58
     <211> 15
     <212> PRT
     <213> Homo sapiens
     Ile Pro Thr Gly Glu Pro Cys Pro Glu Pro Leu Arg Thr Tyr Gly
                      5
35
    <210> 59
    <211> 13
    <212> PRT
    <213> Homo sapiens
40
    <400> 59
    Ile Glu Ser Val Leu Ser Ser Ser Gly Lys Arg Leu Gly
                      5
45
    <210> 6.0
    <211> 18
    <212> PRT
    <213> Homo sapiens
    Ala Thr Pro Ala Gln Ala His Leu Lys Lys Pro Ser Gln Leu Ser Ser
                      5
                                         10
55
    Phe Ser
```

```
<210> 61
    <211> 15
 5
   <212> PRT
    <213> Homo sapiens
     <400> 61
     Arg Ile Gln Ala Met Ile Pro 'ys Gly Ala Leu Arg Val Ala Val
 10
    <210> 62
15
   <211> 15
     <212> PRT
     <213> Homo sapiens
     <400> 62
    Gly Ile Cys Gln Cys Leu Ala Glu Arg Tyr Ser Val Ile Leu Leu
                    5
                                    10
25
    <210> 63
    <211> 17
    <212> PRT
    <213> Homo sapiens
30
    <400> 63
    Glu Lys Met His Glu Gly Asp Glu Gly Pro Gly His His Lys Pro
                     5
    Gly
35
    <210> 64
40
   <211> 13
    <212> PRT
    <213> Homo sapiens
    <400> 64
    Asp Leu Gln Asn Phe Leu Lys Lys Glu Asn Lys Asn Glu
                   5
                          10
50
   <210> 65
    <211> 19
    <212> PRT
    <213> Homo sapiens
    <400> 65
    Val Lys Leu Gly His Pro Asp Thr Leu Asn Gln Gly Glu Phe Lys Glu
                               10
```

```
Leu Val Arg
```

```
5
      <210> 66
      <211> 48
      <212> ADN
      <213> Homo sapiens
 10
      <400> 66
     ttywsntggg ayaaytgytt ygarggnaar gayccngcng tnathmgn
                                                                         48
15
     <210> 67
     <211> 48
     <212> ADN
     <213> Homo sapiens
20
     <400> 67
     taywsnytnc cnaarwsnga rttygengtn cengayytng arytneen
                                                                         48
     <210> 68
25
     <211> 16
     <212> PRT
     <213> Homo sapiens
     <400> 68
30
     Phe Ser Trp Asp Asn Cys Phe Glu Gly Lys Asp Pro Ala Val Ile Arg
                                           10
35
     <210> 69
     <211> 585
     <212> ADN
     <213> Homo sapiens
    <400> 69
   gaygeneeng gneartaygg ngentaytty caygaygayg gnttyytnge nttycenggn 60
     cayginttyw snmgnwsnyt nccngargin ccngaracna thgaryinga rginmgnacn 120
    wsnacngcnw snggnytnyt nytntggcar ggngtngarg tnggngargc nggncarggn 180
    aargayttya thwsnytngg nytncargay ggncayytng tnttymgnta ycarytnggn 240
45
    wsnggngarg cnmgnytngt nwsngargay ccnathaayg ayggngartg gcaymgngtn 300
    acngenytnm gngarggnmg nmgnggnwsn mgncargtng ayggngarga rytngtnwsn 360
    ggnmgnwsnc enggneenaa ygtngengtn aaygenaarg gnwsngtnta yathggnggn 420
    geneengayg tngenaenyt naenggnggn mgnttywsnw snggnathac nggntgygtn 480
    aaraayytng tnytncayws ngcnmgnccn ggngcnccnc cnccncarcc nytngayytn 540
50
    carcaymgng encargengg ngenaayaen mgneentgye enwsn
                                                                        585
    <210> 70
    <211> 597
    <212> ADN
    <213> Homo sapiens
    <400> 70
```

```
atgaartggg tntgggcnyt nytnytnytn gengentggg engengenga rmgngaytgy 60
       mgngtnwsnw snttymgngt naargaraay ttygayaarg cnmgnttyws nggnacntgg 120
       taygcnatgg cnaaraarga yccngarggn ytnttyytnc argayaayat hgtngcngar 180
       ttywsngtng aygaracngg ncaratgwsn genaengena arggnmgngt nmgnytnytn 240
       aayaaytggg aygtntgygc ngayatggtn ggnacnttya cngayacnga rgaycengen 300
       aarttyaara tgaartaytg gggngtngcn wsnttyytnc araarggnaa ygaygaycay 360
       tggathgtng ayacngayta ygayacntay gengtneart aywsntgymg nytnytnaay 420
       ytngayggna cntgygcnga ywsntaywsn ttygtnttyw snmgngaycc naayggnytn 480
       concengarg encaraarat hgtnmgnear mgneargarg arythtgyyt ngenmgn ar 540
      taymgnytna thgtncayaa yggntaytgy gayggnmgnw sngarmgnaa yytnytn
      <210> 71
      <211> 579
  15
      <212> ADN
      <213> Homo sapiens
      <400> 71
      atgcarwsny tnatgcarge necnytnytn athgenytng gnytnytnyt ngcnaeneen 60
      geneargene ayytnaaraa reenwsnear ytnwsnwsnt tywsntggga yaaytgytty 120
      garggnaarg aycongongt nathmgnwsn ytnacnytng arcongayco nathgtngtn 180
      cenggnaayg tnacnytnws ngtngtnggn wsnacnwsng tncenytnws nwsncenytn 240
      aargtngayy tngtnytnga raargargtn genggnytnt ggathaarat heentgyaen 300
      gaytayathg gnwsntgyac nttygarcay ttytgygayg tnytngayat gytnathccn 360
 25
     acnggngarc cntgyccnga rccnytnmgn acntayggny tnccntgyca ytgyccntty 420
      aargarggna entaywsnyt neenaarwsn garttygeng tneengayyt ngarytneen 480
     wsntggytna cnacnggnaa ytaymgnath garwsngtny tnwsnwsnws nggnaarmgn 540
      ytnggntgya thaarathgc ngcnwsnytn aarggnath
30
      <210> 72
      <211> 16
     <212> PRT
     <213> Homo sapiens
35
     <400> 72
     Tyr Ser Leu Pro Lys Ser Glu Phe Ala Val Pro Asp Leu Glu Leu Pro
40
     <210> 73
     <211>
     <212> PRT
     <213> Homo sapiens
45
     <400> 73
         MQSLMQAPLL IALGLLLATP AQAHLKKPSQ
         LSSFSWDNCD EGKDPAVIRS LTLEPDPIVV
50
         PGNVTLSVVG STSVPLSSPL KVDLVLEKEV
         AGLWIKIPCT DYIGSCTFEH FCDVLDMLIP
         TGEPCPEPLR TYGLPCHCPF KEGTYSLPKS
         EFVVPDLELP SWLTTGNYRI ESVLSSSGKR
         LGCIKIAASLKGI
```

<210> 74 <211> <212> PRT <213> Homo sapiens 5 <400> 74

GDVCQDCIQM VTDIQTAVRT NSTFVQALVE HVKEECDRLG PGMADICKNY ISQYSEIAIQ MMMHMQDQQP KEICALVGFC DEV

15

<210> 75

<211>
<212> PRT

20 <213> Homo sapiens

<400> 75

25 MTCKMSQLER NIETIINTFH QYSVKLGHPD
TLNQGEFKEL VRKDLQNFLK KENKNEKVIE
HIMEDDLDTN ADKQLSFEEF IMLMARLTWA
SHEKMHEGDE GPGHHHKPGL GEGTP

30

THIS PAGE BLANK (USPTO)

(12) DEMANDE INTERNATIONALE PUBLIÉE EN VERTU DU TRAITÉ DE COOPÉRATION EN MATIÈRE DE BREVETS (PCT)

(19) Organisation Mondiale de la Propriété Intellectuelle

Bureau international





(43) Date de la publication internationale 25 janvier 2001 (25.01.2001)

PCT

(10) Numéro de publication internationale WO 01/05422 A3

(51) Classification internationale des brevets⁷: G01N 33/68, 33/564, C07K 14/47, A61K 38/17

(21) Numéro de la demande internationale :

PCT/FR00/02057

(22) Date de dépôt international: 17 juillet 2000 (17.07.2000)

(25) Langue de dépôt :

français

(26) Langue de publication :

français

(30) Données relatives à la priorité : 99/09372 15 juillet 1999 (15.07.1999) FR

(71) Déposant (pour tous les États désignés sauf US) : BIOMERIEUX STELHYS [FR/FR]: Chemin de L'Orme, F-69280 Marcy L'Etoile (FR).

(72) Inventeurs; et

(75) Inventeurs/Déposants (pour US seulement): ROECK-LIN, Dominique [FR/FR]; 14 Rue de la Paix, F-67500 Niederschaeffolsheim (FR). KOLBE, Hanno [FR/FR]: 6 Rue des Tuiliers, F-67204 Achenheim (FR). CHARLES, Marie-Hélène [FR/FR]: 3 Allée de la Lamperte, F-69420 Condrieu (FR). MALCUS, Carine [FR/FR]: 9 Rue des Ronzières, F-69530 Brignais (FR). SANTORO, Lyse [FR/FR]: 47 Avenue Bergeron, F-69260 Charbonnières les Bains (FR). PERRON, Hervé [FR/FR]: 15 Rue de Boyer. F-69005 Lyon (FR).

(74) Mandataire: DIDIER, Mireille: Cabinet Germain et Maureau, Boîte Postale 6153, F-69466 Lyon Cedex 06 (FR).

(81) États désignés (national): AE. AG. AL. AM, AT. AU, AZ. BA. BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CR, CU, CZ, DE, DK, DM. DZ, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NO. NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TR, TT. TZ, UA. UG. US. UZ, VN, YU. ZA, ZW.

(84) États désignés (régional): brevet ARIPO (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZW), brevet eurasien (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), brevet européen (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU,

[Suite sur la page suivante]

(54) Title: USE OF A POLYPEPTIDE FOR DETECTING, PREVENTING OR TREATING A PATHOLOGICAL CONDITION ASSOCIATED WITH A DEGENERATIVE. NEUROLOGICAL OR AUTOIMMUNE DISEASE

(54) Titre: UTILISATION D'UN POLYPEPTIQUE POUR DETECTER, PREVENIR OU TRAITER UN ETAT PATHOLOGIOUE ASSOCIE A UNE MALADIE DEGENERATIVE. NEUROLOGIQUE AUTOIMMUNE

(57) Abstract: The invention concerns the use of at least one polypeptide comprising a protein fragment to obtain a diagnostic, prognostic, prophylactic or therapeutic composition for detecting, preventing or treating a pathological condition associated with a degenerative and/or neurological and/or autoimmune disease, said protein being selected among the proteins whereof the peptide sequence in native state corresponds to SEQ ID No 1, SEQ ID No 2, SEQ ID No 3, SEQ ID No 4, SEQ ID No 5, SEQ ID No 6, SEQ ID No 7. SEQ ID No 8. SEQ ID No 9. SEQ ID No 10. SEQ ID No 11. SEQ ID No 12. SEQ ID No 13. SEQ ID No 14. SEQ ID No 15, SEQ ID No 16, SEQ ID No 17, SEQ ID No 18, SEQ ID No 19, SEQ ID No 20, SEQ ID No 21, SEQ ID No 22, SEQ ID No 23, SEQ ID No 24, SEQ ID No 25, SEQ ID No 26, SEQ ID No 27, SEQ ID No 28 and SEQ ID No 29, and the peptide sequences having at least 70 % identity, preferably at least 80 % identity and advantageously at least 98 % identity with any one of the peptide sequences SEQ ID No 1 to SEQ ID No 8 and SEQ ID No 10 to SEQ ID No 29, and the peptide sequences or fragments of said sequences belonging to a common family of proteins selected among perlecan, the precursor of the retinol-binding plasmatic protein, of the precursor of the activator of GM2 ganglioside, of calgranulin B and of saposin B.

(57) Abrégé: Utilisation d'au moins un polypeptide comprenant au moins un fragment d'une protéine pour obtenir une composition N diagnostique, pronostique, prophylactique ou thérapeutique destinée à détecter, prévenir ou traiter un état pathologique associé à une maladie dégénérative et/ou neurologique et/ou auto-immune. ladite protéine étant choisie parmi les protéines dont la séquence peptidique à l'état natif correspond à SEQ ID N° 1, SEQ ID N° 2, SEQ ID N° 3, SEQ ID N° 4, SEQ ID N° 5, SEQ ID N° 6, SEQ ID N° 7. SEQ ID N° 8, SEQ ID N° 10. SEQ ID N° 11. SEQ ID N° 12. SEQ ID N° 13. SEQ ID N° 14. SEQ ID N° 15. SEQ ID N° 16, SEQ ID N° 17. SEQ ID N° 18. SEQ ID N° 19, SEQ ID N° 20. SEQ ID N° 21. SEQ ID N° 22. SEQ ID N° 23. SEQ ID N° 24. SEQ ID N° 25, SEQ ID N° 26, SEQ ID N° 27, SEQ ID N° 28 et SEQ ID N° 29, et les séquences peptidiques qui présentent au moins 70 % d'identité, de préférence au moins 80 % d'identité et avantageusement au moins 98 % d'identité avec l'une quelconque des séquences peptidiques SEQ ID N° 1 à SEQ ID N° 8 et SEQ ID N° 10 à SEQ ID N° 29, et les séquences peptidiques ou les fragments desdites séquences appartenant à une même famille de protéines choisies parmi le perlecan, le précurseur de la protéine plasmatique de liaison au rétinol, du précurseur de l'activateur du ganglioside GM2, de la calgranuline B et de la saposine B.

WO 01/05422 A3



MC, NL, PT, SE), brevet OAPI (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

Publiée :

avec rapport de recherche internationale

(88) Date de publication du rapport de recherche internationale: 28 février 2002

En ce qui concerne les codes à deux lettres et autres abréviations, se référer aux "Notes explicatives relatives aux codes et abréviations" figurant au début de chaque numéro ordinaire de la Gazette du PCT.

inte onal Application No

PCT/FR 00/02057 A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER IPC 7 GO1N33/68 GO1N G01N33/564 CO7K14/47 A61K38/17 According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC B. FIELDS SEARCHED Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) IPC 7 GOIN CO7K Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practical, search terms used) BIOSIS, WPI Data, PAJ, EPO-Internal C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages Relevant to claim No. X US 5 876 954 A (DOBRANSKY TOMAS ET AL) 1-21,40,2 March 1999 (1999-03-02) 51-62 column 28; claim 17 & EP 0 667 354 A 16 August 1995 (1995-08-16) claim 5 & WO 95 21859 A cited in the application WO 97 33466 A (BIO MERIEUX ; RIEGER X 1-21,40,FRANCOIS (FR); PERRON HERVE (FR); 51-62 BENJELLOUN N) 18 September 1997 (1997-09-18) cited in the application claims X Further documents are listed in the continuation of box C. Patent family members are listed in annex. Special categories of cited documents: "T" later document published after the international filing date or pnority date and not in conflict with the application but died to understand the principle or theory underlying the "A" document defining the general state of the lart which is not considered to be of particular relevance invention "E" earlier document but published on or after the international *X* document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to filing date 'L' document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cried to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified) involve an inventive step when the document is taken alone "Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other, such docu-O' document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means ments, such combination being obvious to a person skilled 'P' document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed in the art. *&* document member of the same patent family Date of the actual completion of the international search Date of mailing of the international search report 0 8. 02. 2001 30 January 2001 Name and mailing address of the ISA Authorized officer European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2

Hoekstra. S

NL - 2280 HV Riiswiik

Fax: (+31-70) 340-3016

Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo ni,

Internal Application No

C./Continu	ation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	PCT/FR 00/02057			
Category °					
	or the relevant passages	Relevant to claim No.			
Х	JP 08 308582 A (KAO CORP) 26 November 1996 (1996-11-26) the whole document	23			
A	RIEGER F ET AL: "UN FACTEUR GLIOTOXIQUE ET LA SCLEROSE EN PLAQUES GLIOTOXICITY IN MULTIPLE SCLEROSIS" COMPTES RENDUS DES SEANCES DE L'ACADEMIE DES SCIENCES. SERIE III: SCIENCES DE LA VIE,NL,ELSEVIER, AMSTERDAM, vol. 319, no. 4, 1 April 1996 (1996-04-01), pages 343-350, XP000602023 ISSN: 0764-4469 abstract	1-21,40, 51-62			
	KISILEVSKY R ET AL: "ARRESTING AMYLOIDOSIS IN VIVO USING SMALL-MOLECULE ANIONIC SULPHONATES OR SULPHATES: IMPLICATIONS FOR ALZHEIMER'S DISEASE" NATURE MEDICINE, US, NATURE PUBLISHING, CO, vol. 1, no. 2, 1 February 1995 (1995-02-01), pages 143-148, XP000611547 ISSN: 1078-8956 the whole document	1-21,40, 51-62			
	WO 90 07712 A (BISSENDORF PEPTIDE GMBH) 12 July 1990 (1990-07-12) page 2	1-21,40, 51-62			
	WO 98 11439 A (BIO MERIEUX ; PERRON HERVE (FR); MALCUS VOCANSON CARINE (FR); MANDR) 19 March 1998 (1998-03-19) the whole document	1-21,40, 51-62			
	CA 2 214 843 A (HSC RESEARCH AND DEVELOPMENT LIMITED PARTNERSHIP, CA) 30 April 1999 (1999-04-30) the whole document	1-63			

International application No.

PCT/FR 00/02057

Box I	Observations where certain claims were found unsearchable (Continuation of item 1 of first sheet)
This inte	mational search report has not been established in respect of certain claims under Article 17(2)(a) for the following reasons:
1 🗆	Claims Nos.: because they relate to subject matter not required to be searched by this Authority, namely:
2.	Claims Nos.: because they relate to parts of the international application that do not comply with the prescribed requirements to such an extent that no meaningful international search can be carried out, specifically:
3.	Claims Nos.: because they are dependent claims and are not drafted in accordance with the second and third sentences of Rule 6.4(a).
Box II	Observations where unity of invention is lacking (Continuation of item 2 of first sheet)
This Inte	See additional sheet After review as per PCT Rule 40.2(e), no fee is to be refunded.
1	As all required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers all searchable claims.
2.	As all searchable claims could be searched without effort justifying an additional fee, this Authority did not invite payment of any additional fee.
3.	As only some of the required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers only those claims for which fees were paid, specifically claims Nos.:
	22-39 (completely); 1-21, 40-63 (partly)
4.	No required additional search fees were timely paid by the applicant. Consequently, this international search report is restricted to the invention first mentioned in the claims: it is covered by claims Nos.:
Remark	on Protest The additional search fees were accompanied by the applicant s protest.
	No protest accompanied the payment of additional search fees.

International application No. PCT/FR 00 02057

The International Searching Authority found several (groups of) inventions in the international application, namely:

1. Claims: 1-21, 40, 51-62 (partly)

Perlecan polypeptides involved in diagnostic, prognostic, prophylactic or therapeutic methods (For example: SEQ ID No. 1, 2, 69).

2. Claims: 1-21, 40, 51-63 (partly)

Polypeptides precursor of the retinol-binding plasmatic protein involved in diagnostic, prognostic, prophylactic or therapeutic methods (For example: SEQ ID No.4, 5, 6, 7, 30, 70).

3. Claims: 22-39 (completely); 1-21, 40-63 (partly)

Polypeptides precursor of the GM2 ganglioside involved in diagnostic, prognostic, prophlyactic or therapeutic methods (For example: SEQ ID No. 8-16, 66-68, 72).

4. Claims: 1-21, 40-44, 46-63 (partly)

Polypeptides calgranulin B involved in diagnostic, prognostic, prophylactic or therapeutic methods (For example: SEQ ID No. 17-23, 43-52).

5. Claims: 1-21, 40-63 (partly)

Polypeptides saposin B involved in diagnostic, prognostic, prophylactic or therapeutic methods (For example: SEQ ID No. 24-29, 53-55).

6. Claim: 64

Use of lycorin.

aformation on patent family members

Inte onal Application No PCT/FR 00/02057

Patent document cited in search report	ľ	Publication date	1	Patent family member(s)	Publication date
US 5876954	A	02-03-1999	FR	2716198 A	18-08-1995
			AU	701972 B	11-02-1999
			AU	1815295 A	29-08-1995
			CA	2142557 A	16-08-1995
			EP	0667354 A	16-08-1995
			FI	954876 A	13-10-1995
			WO	9521859 A	17-08-1995
			JP	2803910 B	24-09-1998
			JP	8511808 T	10-12-1996
			NO	954081 A	13-12-1995
			NZ	281260 A	27-05-1998
			US	5728540 A	17-03-1998
WO 9733466	Α	18 - 09-1 99 7	FR	2745974 A	19-09-1997
			AU	2165897 A	01-10-1997
			CA	2221028 A	18-09-1997
			EP	0825811 A	04-03-1998
			JP	11512623 T	02-11-1999
JP 08308582	A	26-11-1996	NONE		
WO 9007712	A	12-07-1990	NONE		
WO 9811439	A	19-03-1998	EP	0925504 A	30 - 06-1999
CA 2214843	Α		NONE		

Demande internationale N° PCT / FR 00 / 02057

A. CLAS	SSEMENT DE L'OBJET DE LA DEMANDE			
IPC	C7 G01N 33/68 G01N 33/564 C07K 14/		A61K 38/17	
Selon la c	lassification internationale des brevets (CIB) ou à la fo	is s	elon la classification nationale et la (C	CIB)
B. DOM	AINES SUR LESQUELS LA RECHERCHE A PORT	J.		
irc /	ation minimale consultée (système de classification su G01N C07K		·	
Document	ation consultée au que la documentation minimale dar	ıs la	mesure où ces documents relèvent des	domaines cur lo-
la recherch	ne		and the control of th	domaines sur lesquels a porté
Base de do	onnées électroniques consultées au cours de la recherch recherche utilisés)	ne in	ternationale (nom de la base de donnée	es, et si cela est réalisable
BIOSIS. W	/PI Data. PAJ, EPO-Internal			our various of the same of the
C DOCL	MENTS CONSIDÉRÉS COMMS DESTRUCTIONS			
Catégorie°	IMENTS CONSIDÉRÉS COMME PERTINENTS Identification des documents cités avec, le cas écho	ant	l'indication des passes	
	and and, to did cont	-am,	r indication des passages pertinents	n°. des revendications visées
X	US 5 876 954 A (DOBRANSKY TOMAS ET	Al.)	1-21, 40,
	2 mars 1999 (02.03.99)		,	51-62
	colonne 28; revendication 17			
	& EP 0 667 354 A 16 août 1995 (16.08.95)			
	revendication 5			
	& WO 95 21859 A			
	cité dans la demande			
X	WO 97 33466 A (BIO MERIEUX; RIEGER			
	FRANCOIS (FR); PERRON HERVE (FR):	1-21, 40,		
	BENJELLOUN N)			51-62
	18 septembre 1997 (18.09.97) cité dans la demande			
	revendications			
<u>-</u>		Ι		
∠ Voir la s Catégorie	uite du cadre C pour la fin de la liste des documents espéciale de documents cités :	\boxtimes	Les documents de familles de brevet	s sont indiqués en annexe
	it définissant l'état général de la technique, n'étant pas			
considér	é comme particulièrement pertinent	"T'	document ultérieur publié après la date d date de priorité et n'appartenant pas à l'é	e dépôt international ou la
E" document antérieur, mais publié à la date de dépôt international			mais cité pour permettre de comprendre	etat de la technique pertinent, le principe ou la théorie
ou après	cette date		constituant la base de l'invention	
document pouvant jeter un doute sur une revendication de			assument particulation pertinent	nvention revendiquée ne
autre cita	u cité pour déterminer la date de publication d'une tion ou pour une raison spéciale (telle qu'indiquée)		peut être considérée comme nouvelle ou activité inventive par rapport au docume	comme impliquant une nt considéré isolément
		"Y"		1
exposition	se référant à une divulgation orale, à un usage, à une n ou tous autres moyens		etre considerée comme impliquant une ac	ctivité inventive lorsque le
o" document	publié avant la date de dépôt international, mais		document est associé à un ou plusieurs at nature, cette combinaison étant évidente	itres documents de même
posterieur	ement à la date de priorité revendiquée	"&"		i i
ate à laquelle	e la recherche a été effectivement achevée	٦	document qui fait partie de la même fami Date d'expédition du rapport de reche	lie de brevets
	30 janvier 2001 (30.01.01)		08 février 2001 (08.02.01)
om et adress	e postale de l'administration chargée de la recherche	+	Fonctionnaire autorisé	
ternationale	Européen Brevets		- onetromane autorise	
de télécopie	ur		nº de téléphone	
			n° de téléphone	i

Demande internationale n° PCT / FR 00 / 02057

Catégorie°	Documents cités avec, le cas échéant, l'indication des passages pertinents	n° des revendications vi
	FB-o perments	ues revendications v
X	JP 08 308582 A (KAO CORP)	
	26 novembre 1996 (26.11.96)	23
	le document en entier	
Α	RIEGER F ET AL: "UN FACTEUR GLIOTOXIQUE	1-21, 40,
	ET LA SCLEROSE EN PLAQUES GLIOTOXICITY IN	51-62
	MULTIPLE SCLEROSIS"	1 3. 62
	COMPTES RENDUS DES SEANCES DE L'ACADEMIE	
	DES SCIENCES. SERIE III: SCIENCE DE LA	
	VIE, NL, ELSEVIER, AMSTERDAM, Vol. 319, no. 4,	
	1 avril 1996 (01.04.96), pages 343-350,	
	XP000602023	
	ISSN: 0764-4469	
	Abrégé	
Α	KISILEVSKY R ET AL: "ARRESTING	1-21, 40,
	AMYLOIDOSIS IN VIVO USING SMALL-MOLECULE	51-62
	ANIONIC SULPHONATES OR SULPHATES: IMPLICATIONS FOR ALZHEIMER'S DISEASE"	
	NATURE MEDICINE, US. NATURE PURI ISHING CO	
	VOI. 1, NO. 4,	
1	1 février 1995 (01.02.95), pages 143-148, XP0611547	
İ	ISSN: 1078-8956	
	Le document en entier	-
A	WO 90 07712 A (BISSENDORE PEPTIDE GMBH)	1 21 40
	12 juillet 1990 (12.07.90) page 2	1-21, 40, 51-62
		31-02
Α	WO 98 11439 A (BIO MERIEUX ; PERRON HERVE	1.21.40
1	(FR); MALCUS VOCANSON CARINE (FR); MANDOR) 19 mars 1998 (19.03.98)	1-21, 40, 51-62
	Le document en entier	31-02
Α	CA 2 214 843 A (HSC RESEARCH AND	1-63
	DEVELOPMENT LIMITED PARTNERSHIP, CA) 30 avril 1999 (30.04.99)	1-03
-	Le document en entier	
	•	
1		1

nande internationale n° PCT/FR 00/02057

Cadre I Observations – lorsqu'il a été estimé que certaines revendications ne pouvaient pas faire l'objet d'une recherch (suite du point 1 de la première feuille)
Conformément à l'article 17 20a) containes que finaires de la conformément à l'article 17 20a) containes que finaires de la conformément à l'article 17 20a) containes que finaires de la conformément à l'article 17 20a) containes que finaires de la containe de l
Conformément à l'article 17.2)a), certaines revendications n'ont pas fait l'objet d'une recherche pour les motifs suivants:
Les revendications nos se rapportent à un objet à l'égard duquel l'administration n'est pas tenue de procéder à la recherche, à savoir:
2. Les revendications nos se rapportent à des parties de la demande internationale qui ne remplissent pas suffisamment les conditions prescrites pour qu'une recherche significative puisse être effectuée, en particulier:
Les revendications nos sont des revendications dépendantes et ne sont pas rédigées conformément aux dispositions de la deuxième et de la troisième phrases de la règle 6.4.a).
Cadre II Observations – lorsqu'il y a absence d'unité de l'invention (suite du point 2 de la première feuille)
L'administration chargée de la recherche internationale a trouvé plusieurs inventions dans la demande internationale, à savoir:
voir feuille supplémentaire
Après réexamen selon la Règle 40.2(e) PCT, aucune taxe additionnelle n'est à rembourser.
Comme toutes les taxes additionnelles ont été payées dans les délais par le déposant, le présent rapport de recherche internationale porte sur toutes les revendications pouvant faire l'objet d'une recherche.
Comme toutes les recherches portant sur les revendications qui s'y prêtaient ont pu être effectuées sans effort particulier justifiant une taxe additionnelle, l'administration n'a sollicité le paiement d'aucune taxe de cette nature.
Comme une partie seulement des taxes additionnelles demandées a été payée dans les délais par le déposant, le présent rapport de recherche internationale ne porte que sur les revendications pour lesquelles les taxes ont été payées, à savoir 22-39 complet, 1-21 and 40-63 en partie
Aucune taxe additionnelle demandée n'a été payée dans les délais par le déposant. En conséquence, le présent rapport de recherche internationale ne porte que sur l'invention mentionnée en premier lieu dans les revendications; elle est couverte par les revendications n os
Remarque quant à la réserve X Les taxes additionnelles étaient accompagnées d'une réserve de la part du déposant. Le paiement des taxes additionnelles n'était assorti d'aucune réserve.

SUITE DES RENSEIGNEMENTS INDIQUES SUR PCT/ISA/ 210

L'administration chargée de la recherche internationale a trouvé plusieurs (groupes d') inventions dans la demande internationale, à savoir:

1. revendications: 1-21,40,51-62 en partie

Polypeptides perlecans être impliquées dans les méthodes diagnostiques, pronostique, prophylactiques ou thérapeutiques (Par exemple: SEQ ID No 1, 2, 69).

2. revendications: 1-21, 40, 51-63 en partie

Polypeptides précurseur de la protéine plasmatique de liaison de rétinol être impliquées dans les méthodes diagnostiques, pronostique, prophylactiques ou thérapeutiques (Par exemple: SEQ ID No 4, 5, 6, 7, 30, 70).

3. revendications: 22-39 complet; 1-21, 40-63 en partie

Polypeptides précurseur de l'activateur du ganglioside GM2 être impliquées dans les méthodes diagnostiques, pronostique, prophylactiques ou thérapeutiques (Par exemple: SEQ ID No. 8-16, 66-68, 72).

4. revendications: 1-21, 40-44, 46-63 en partie

Polypeptides calgranuline B être impliquées dans les méthodes diagnostiques, pronostique, prophylactiques ou thérapeutiques (Par exemple: SEQ ID No.17-23, 43-52).

5. revendications: 1-21, 40-63 en partie

Polypeptides saposine B être impliquées dans les méthodes diagnostiques, pronostique, prophylactiques ou thérapeutiques (Par exemple: SEQ ID No. 24-29, 53-55).

6. revendication: 64

Utilisation de la lycorine

Renseignements relatifs aux membres de familles de brevets

Demande Internationale No

PCT/FR 00/02057

Document brevet cité au rapport de recherche		Date de publication	Membre(s) de la famille de brevet(s)		Date de publication	
US 5876954	A	02-03-1999	FR AU CA EP FI WO JP JP NO NZ US	271619 70197 181529 214255 066735 95487 952185 280391 8511808 95408 281260 5728540	2 B 5 7 A A A A A B B B B A A B B B B B B B B	18-08-1999 11-02-1999 29-08-1999 16-08-1999 16-08-1999 13-10-1995 17-08-1999 24-09-1998 10-12-1996 13-12-1999 27-05-1998
WO 9733466	A	18-09-1997	FR AU CA EP JP	2745974 2165897 2221028 0825811 11512623	7 A 3 A . A	19-09-1997 01-10-1997 18-09-1997 04-03-1998 02-11-1999
JP 08308582	Α	26-11-1996	NONE		~~~~.	
WO 9007712	A	12-07-1990	NONE			
NO 9811439	A	19-03-1998	EP	0925504	————— А	30-06-1999
A 2214843	A		NONE			